Document FP10 Appl. No. 10/560,437

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 7. November 2002 (07.11.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/088126 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 487/04, A01N 43/90

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/04287

(22) Internationales Anmeldedatum:

18. April 2002 (18.04.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 21 162.7

30. April 2001 (30.04.2001) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 51368 Leverkusen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): GEBAUER, Olaf [DE/DE]; Jesuitengasse 111, 50737 Köln (DE). GREUL, Jörg, Nico [DE/DE]; Am Sandberg 30a, 42799 Leichlingen (DE). HEINEMANN, Ulrich [DE/DE]; Am Sonnenhang 1, 42799 Leichlingen (DE). ELBE, Hans, Ludwig [DE/DE]; Dasnöckel 59, 42329 Wuppertal (DE). KRÜGER, Bernd, Wieland [DE/DE]; Am Vorend 52, 51467 Bergisch Gladbach (DE). MAURER, Fritz [DE/DE]; Brahmstr. 36, 40789 Monheim (DE). DUNKEL, Ralf [DE/DE]; Krischerstr. 22, 40789 Monheim (DE). VOERSTE, Arnd [DE/DE]; Salierring 33, 50677 Köln (DE). EBBERT, Ronald [DE/DE]; Hitdorfer Str. 305,

51371 Leverkusen (DE). WACHENDORFF-NEU-MANN, Ulrike [DE/DE]; Oberer Markenweg 85, 56566 Neuwied (DE). KITAGAWA, Yoshinori [JP/JP]; P.O. Box 157, Tokyo, Tokyo 103-91 (JP). MAULER-MACHNIK, Astrid [DE/DE]; Neuenkamper Weg 48, 42799 Leichlingen (DE). KUCK, Karl, Heinz [DE/DE]; Pastor-Löh-Str. 30a, 40764 Langenfeld (DE).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; 51368 Leverkusen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Erklärung gemäß Regel 4.17:

— hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, ein Patent zu beantragen und zu erhalten (Regel 4.17 Ziffer ii) für die folgenden Bestimmungsstaaten AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: TRIAZOLOPYRIMIDINES

(54) Bezeichnung: TRIAZOLOPYRIMIDINE

(1)

(II)

(57) Abstract: The invention relates to novel triazolopyrimidines of formula (I), wherein R¹, R², R³, R⁴ and X have the meanings as cited in the description. The invention also relates to a plurality of methods for producing said novel substances and the uses thereof for combating undesired micro-organisms, novel intermediate products of formulae (II), (V) and a method for the production thereof, as well as novel amines and carbamates which have the formula as cited in the description and a method for the production thereof.

(57) Zusammenfassung: Neue Triazolopyrimidine der Formel (I), in welcher R¹, R², R³, R⁴ und X die in der Beschreibung angegebenen Bedeutungen haben, mehrere Verfahren zur Herstellung dieser neuen Stoffe und deren Verwendung zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen. Neue Zwischenprodukte der Formeln (II), (V) sowie Verfahren zu deren Herstellung. Außerdem auch neue Amine und Carbamate der in der Beschreibung angegebenen Formeln sowie Verfahren zu deren Herstellung.





CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW, ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GO, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG)

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\(\tilde{u}\)r \(\tilde{A}\)rderungen der Anspr\(\tilde{u}\)che geltenden
 Frist; Ver\(\tilde{o}\)ffentlichung wird wiederholt, falls \(\tilde{A}\)nderungen
 eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

Triazolopyrimidine

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Triazolopyrimidine, mehrere Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen. Die Erfindung betrifft außerdem neue Zwischenprodukte sowie Verfahren zu deren Herstellung.

Es ist bereits bekannt geworden, dass bestimmte Triazolopyrimidine fungizide Eigenschaften besitzen (vgl. EP-A 0 550 113, WO 94-20 501, EP-A 0 613 900, US-A 5 612 345, EP-A 0 834 513, WO 98-46 607 und WO 98-46 608). Die Wirksamkeit dieser Stoffe ist gut, lässt aber bei niedrigen Aufwandmengen in manchen Fällen zu wünschen übrig.

15 Es wurden nun neue Triazolopyrimidine der Formel

in welcher

R1 für Amino, Hydroxy, für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Alkinyl, gegebenenfalls substituiertes Alkoxy, gegebenenfalls substituiertes Alkoxy, gegebenenfalls substituiertes Alkinyloxy, gegebenenfalls substituiertes Alkinyloxy, gegebenenfalls substituiertes Alkinyloxy, gegebenenfalls substituiertes Alkylamino, gegebenenfalls substituiertes Dialkylamino, gegebenenfalls substituiertes Alkinylamino, gegebenenfalls substituiertes Alkinylamino, gegebenenfalls substituiertes N-

Cycloalkyl-N-alkyl-amino, gegebenenfalls substituiertes Alkylidenamino, gegebenenfalls substituiertes Phenyl, gegebenenfalls substituiertes Heterocyclyl oder für einen Rest der Formel -S-R⁵ steht, worin

- für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes
 Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Alkinyl oder gegebenenfalls
 substituiertes Cycloalkyl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Alkinyl oder gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl steht,

oder

- 15 R¹ und R² gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, für einen gegebenenfalls substituierten heterocyclischen Ring stehen,
 - R³ für gegebenenfalls einfach bis vierfach substituiertes Aryl steht,
- 20 R⁴ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl oder für gegebenenfalls substituiertes
 Cycloalkyl steht und
 - X für Halogen steht,
- 25 sowie Säure-Additionssalze von denjenigen Verbindungen der Formel (I), in denen
 - R1 für Amino steht,

gefunden.

10

20

25

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können je nach Substitutionsmuster gegebenenfalls als Mischungen verschiedener möglicher isomerer Formen, insbesondere von Stereoisomeren, wie z.B. E- und Z-, threo- und erythro-, sowie optischen Isomeren, gegebenenfalls aber auch von Tautomeren vorliegen. Ist R³ an beiden Atomen, die der Bindungsstelle benachbart sind, ungleich substituiert, können die betreffenden Verbindungen in einer besonderen Form der Stereoisometrie, als Atropisomere, vorliegen.

Weiterhin wurde gefunden, dass sich Triazolopyrimidine der Formel (I) herstellen lassen, indem man

a) Dihalogen-triazolopyrimidine der Formel

$$R^3$$
 N
 N
 R^4
(II)

in welcher

R³, R⁴ und X die oben angegebenen Bedeutungen haben und

Y¹ für Halogen steht,

mit Aminen der Formel

$$R^{1}$$
 N
 R^{2}
 (III)

in welcher

R¹ und R² die oben angegebenen Bedeutungen haben,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säureakzeptors umsetzt,

5 oder

b) Triazolopyrimidine der Formel

$$R^3$$
 N
 N
 R^4
 (Ia)

in welcher

R², R³, R⁴ und X die oben angegebenen Bedeutungen haben,

mit Sulfensäurehalogeniden der Formel

15

$$Y^{2}-S-R^{5}$$
 (IV),

in welcher

R⁵ die oben angegebenen Bedeutungen hat und

20

Y² für Halogen steht,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säureakzeptors umsetzt,

25

und gegebenenfalls an die so erhaltenen Verbindungen der Formel (I), in denen

R1 für Amino steht,

eine Säure addiert.

5

Schließlich wurde gefunden, dass sich die neuen Triazolopyrimidine der Formel (I) bzw. deren Säureadditions-Salze sehr gut zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen eignen. Sie zeigen vor allem eine starke fungizide Wirksamkeit und lassen sich sowohl im Pflanzenschutz als auch im Materialschutz verwenden.

10

Überraschenderweise besitzen die erfindungsgemäßen Triazolopyrimidine der Formel (I) eine wesentlich bessere mikrobizide Wirksamkeit als die konstitutionell ähnlichsten, vorbekannten Stoffe gleicher Wirkungsrichtung.

15

 R^1

steht bevorzugt für Hydroxy, Amino, für gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Hydroxy, Amino, Phenyl, Heterocyclyl, Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkoxycarbonyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkylamino mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Dialkylamino mit 2 bis 8 Kohlenstoffatomen, Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, Halogencycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 5 Halogenatomen, Alkylthio mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Oxo, Hydroxyimino und/oder Alkoximino mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen substituiertes Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen,

20

für gegebenenfalls durch Halogen, Cycloalkyl, Cyano, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes Alkenyl mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen,

25

für gegebenenfalls durch Halogen, Cycloalkyl, Cyano, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes Alkinyl mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen,

15

20

25

für gegebenenfalls durch Halogen, Cycloalkyl, Cyano, Halogenalkyl mit 1 bis 2 Kohlenstoffatomen und 1 bis 5 Halogenatomen, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen,

für gegebenenfalls durch Halogen, Cycloalkyl, Cyano, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes Alkoxy mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen,

für gegebenenfalls durch Halogen, Cycloalkyl, Cyano, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes Alkenyloxy mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen,

für gegebenenfalls durch Halogen, Cycloalkyl, Cyano, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes Alkinyloxy mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen,

für gegebenenfalls durch Halogen, Cycloalkyl, Cyano, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes Cycloalkyloxy mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen,

für gegebenenfalls durch Halogen, Cycloalkyl, Cyano, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes Alkylamino mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen,

für gegebenenfalls durch Halogen, Cycloalkyl, Cyano, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes Dialkylamino mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen in jedem der Alkylreste,

für gegebenenfalls durch Halogen, Cycloalkyl, Cyano, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes Alkenylamino mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen,

für gegebenenfalls durch Halogen, Cycloalkyl, Cyano, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes Alkinylamino mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen,

für gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes N-Alkyl-N-Alkenylamino mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen im Alkylteil und 2 bis 6 Kohlenstoffatomen im Alkenylteil,

5

für gegebenenfalls durch Halogen, Cycloalkyl, Cyano, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes Cycloalkylamino mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen,

für gegebenenfalls durch Halogen, Cycloalkyl, Cyano, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes N-Cycloalkyl-N-alkyl-amino mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen im Cycloalkylteil und 1 bis 7 Kohlenstoffatomen in Alkylteil,

10

für gegebenenfalls durch Halogen, Cycloalkyl, Cyano, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes Alkylidenamino mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen,

15

für gegebenenfalls durch Halogen, Cycloalkyl, Cyano, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes Phenyl,

für gegebenenfalls durch Halogen, Alkyl, Cycloalkyl, Cyano, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes Heterocyclyl mit 5 oder 6 Ringgliedern,

20

für gegebenenfalls durch Halogen, Alkyl, Cycloalkyl, Cyano, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes Heterocyclyloxy mit 5 oder 6 Ringgliedern,

für -SR⁵, worin

25

für gegebenenfalls durch Halogen, Cycloalkyl, Cyano, Phenyl R⁵ und/oder Heterocyclyl substituiertes Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen,

für gegebenenfalls durch Halogen, Cycloalkyl, Cyano, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes Alkenyl mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen,

5

für gegebenenfalls durch Halogen, Cycloalkyl, Cyano, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes Alkinyl mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen oder

10

für gegebenenfalls durch Halogen, Cycloalkyl, Cyano, Phenyl und/oder Heterocyclyl substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen steht,

wobei die zuvor genannten Heterocyclyl-Reste einfach bis dreifach, gleichartig oder verschieden substituiert sein können durch

15

Halogen, Hydroxy, Phenyl, 1,2-Dioxyethylen, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Halogenalkyl mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen und 1 bis 5 Halogenatomen, Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkylthio mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Halogenalkoxy mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen und 1 bis 5 Halogenatomen, Halogenalkylthio mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen und 1 bis 5 Halogenatomen und wobei die zuvor genannten Heterocyclylreste gesättigt oder teilweise ungesättigt sind,

20

25

und wobei die zuvor genannten Phenyl-Reste einfach bis dreifach, gleichartig oder verschieden substituiert sein können durch

Halogen, Cyano, Nitro, Amino, Hydroxy, Formyl, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl oder Alkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen;

5

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkenyloxy mit jeweils 2 bis 6 Kohlenstoffatomen;

10

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Halogenalkylsulfinyl oder Halogenalkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 13 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen;

15

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkenyl oder Halogenalkenyloxy mit jeweils 2 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 13 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen;

20

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkylamino, Dialkylamino, Alkylcarbonyl, Alkylcarbonyloxy, Alkoxycarbonyl, Alkylsulfonyloxy, Hydroximinoalkyl oder Alkoximinoalkyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen in den einzelnen Alkylteilen;

Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen,

25

in 2,3-Position verknüpftes 1,3-Propandiyl, 1,4-Butandiyl, Methylendioxy (-O-CH₂-O-), 1,2-Ethylendioxy (-O-CH₂-CH₂-O-), wobei diese Reste einfach oder mehrfach, gleichartig oder verschieden substituiert sein können durch Halogen, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und/oder Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen.

10

15

20

25

R² steht bevorzugt für Wasserstoff,

für gegebenenfalls durch Halogen, Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkylthio mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Oxo, Hydroximino und/oder Alkoximino mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen substituiertes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen.

für gegebenenfalls durch Halogen und/oder Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen substituiertes Alkenyl mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen,

für gegebenenfalls durch Halogen und/oder Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen substituiertes Alkinyl mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen oder

für gegebenenfalls durch Halogen und/oder Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen.

R1 und R2 stehen bevorzugt gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, für einen 3- bis 6-gliedrigen heterocyclischen Ring, der gesättigt oder teilweise gesättigt ist, der neben dem bereits erwähnten Stickstoffatom noch ein weiteres Heteroatom aus der Reihe Stickstoff, Sauerstoff und Schwefel enthalten kann und der einfach bis dreifach, gleichartig oder verschieden substituiert sein kann durch

Halogen, Hydroxy, Cyano, Morpholinyl, Amino, einen annelierten Phenylring, eine Methylen- oder Ethylenbrücke,

Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen,

Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen;

Alkylcarbonalamino mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen,

Dialkylamino mit 2 bis 8 Kohlenstoffatomen,

30 Alkoxycarbonylamino mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen,

Di(alkoxycarbonyl)amino mit 2 bis 8 Kohlenstoffatomen, Hydroxyalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkoxycarbonyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und/oder Alkylcarbonyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen.

5

 R^3

steht bevorzugt für Phenyl, das einfach bis vierfach, gleichartig oder verschieden substituiert sein kann durch

10

Halogen, Cyano, Nitro, Amino, Hydroxy, Formyl, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl oder Alkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen;

15

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkenyloxy mit jeweils 2 bis 6 Kohlenstoffatomen;

20

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Halogenalkylsulfinyl oder Halogenalkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 13 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen;

25

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkenyl oder Halogenalkenyloxy mit jeweils 2 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 11 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkylamino, Dialkylamino, Alkylcarbonyl, Alkylcarbonyloxy, Alkoxycarbonyl, Alkylsulfonyloxy, Hydroximinoalkyl oder Alkoximinoalkyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen in den einzelnen Alkylteilen;

30

Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen,

5

in 2,3-Position verknüpftes 1,3-Propandiyl, 1,4-Butandiyl, Methylendioxy (-O-CH₂-O-), 1,2-Ethylendioxy (-O-CH₂-CH₂-O-), wobei diese Reste einfach oder mehrfach, gleichartig oder verschieden substituiert sein können durch Halogen, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und/oder Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen.

10

R4 steht bevorzugt für gegebenenfalls durch 1 bis 9 Halogenatome substituiertes
Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder für gegebenenfalls durch 1 bis 9
Halogenatome substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen.

15

X

 R^1

steht bevorzugt für Fluor, Chlor oder Brom.

20

steht besonders bevorzugt für Hydroxy, Amino, für Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, Methoxymethyl, 2-Methoxy-ethyl, Methylthiomethyl, 2-Methylthio-ethyl, Hydroximinomethyl, Methoximinomethyl, Acetylmethyl, 2-Hydroximino-propyl, 2-Methoximino-propyl, Allyl, 2-Methylprop-2-enyl, Propargyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 1-(Trifluormethyl)-ethyl, 3,3,3-Trifluorpropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl,

Cyclopropyloxy, Cyclobutyloxy, Cyclopentyloxy, Cyclohexyloxy, Difluor-methoxy, Trifluormethoxy, Difluorchlormethoxy, Trifluorethoxy,

25

Methylamino, Ethylamino, n- oder i-Propylamino, n-, i-, s- oder t-Butylamino, Dimethylamino, Diethylamino, Trifluorethylamino, Cyclohexylmethylamino, 2-Cyanethylamino, Allylamino, 1-Cyclopropylethylamino, Cyclopropylamino, Cyclobutylamino, Cyclopentylamino, Cyclohexylamino, 1-Me-

thylethylidenamino, Phenyl, Benzyloxy, Piperidinyl, Morpholinyl, Pyridylmethoxy, Thiazolylmethoxy, oder für -S-R⁵, worin

R⁵ für Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, Difluormethyl, Difluorchlormethyl, Dichlorfluormethyl oder Trifluormethyl steht,

oder

5

steht für (2,2-Dichlorcyclopropyl)methyl, (2-Furyl)methyl, (2-Tetrahydro- R^1 furyl)methyl, (2-Tetrahydropyranyl)methyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1,3-Dioxo-10 lan-2-ylmethyl, 1-Cyclopropylethyl, 1-Cyclopropylethylamino, 1-Methylethylidenamino, 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl, 2,4-Dichlorbenzyloxy, 2,6-Dichlorbenzyloxy, 2-Butyl, 2-Chlorbenzyloxy, 2-Fluorcyclopropyl, 2-Hexahydropyranyloxy, 2-Methoxyethyl, 2-Thienylmethyl, 2-Tolyl, 2-Trifluormethylcyclohexyl, 3-(Dimethylamino)-propyl, 3,5-bis-Trifluormethylcyclo-15 hexyl, 3,5-Dichlorbenzyloxy, 3-Aminopropyl, 3-Chlorbenzyloxy, 3-Tolyl, 3-Trifluormethylbenzyloxy, 3-Trifluormethylcyclohexyl, 3,5-(Bis-trifluormethyl)-cyclohexyl, 2-Trifluormethyl-cyclohexyl, 4-Trifluormethyl-cyclohexyl, 4-Chlorbenzyloxy, 4-Fluorbenzyloxy, 4-Fluorphenyl, 4-Tolyl, 4-Trifluormethylbenzyloxy, 4-Trifluormethylcyclohexyl, Allyl, Allylamino, Allyloxy, 20 Benzyloxy, -C(CH₃)₂-CF₃, -C(CH₃)₂-CH₂-COCH₃, -C₂H₅, -CH(CH₂OH)--CH(CH₃)-CH(O-CH₃)₂-, -CH(CH₃)-C(CH₃)₃-, COOCH₂, $- \text{CH}(\text{CH}_3) - \text{CH} = \text{CH}_2 -, \ - \text{CH}(\text{CH}_3) - \text{CH}_2 - \text{CH}(\text{CH}_3)_2 -, \ - \text{CH}(\text{CH}_3) - \text{CH}_2 - \text{O} - \text{CH}_3 -, \\ - \text{CH}(\text{CH}_3) - \text{CH}_2 - \text{CH}_3 -, \\ - \text{CH}(\text{CH}_3) -, \\ - \text{CH}(\text{CH$ -CH(CH₃)-CH₂-OH, -CH(CH₃)-COOCH₃, -CH(CH₃)-COO-t-butyl, -CH₂- $C(CH_3)=CH_2$, $-CH_2-C(CH_3)_3$, $-CH_2-CF_3$, $-CH_2-CH(OCH_3)_2$, $-CH_2-CH_2-CH_3$ 25 CF₃, -CH₂-CH₂-Cl, -CH₂-CH₂-CN, -CH₂-CH₂-N(CH₃)₂, -CH₂-CH₂-N(CH₃)₂, -CH₂-CH₂-NH₂, -CH₂-CHF₂, -CH₂-CN, -CH₂-COOC₂H₅, -CH₂-COOC₂H₅, -CH₂-COOCH₃, -CH₃, Cyclohexyl, Cyclopentyl, Cyclopropyl, Cyclopropylmethyl, Dimethylamino, i-Butoxy, i-Butyl, i-Propylamino, n-Butoxy, n-Butyl, n-Butylamino, -NH2, -NH-CH2-CF2-CHF2, -NH-CH2-30

WO 02/088126 PCT/EP02/04287

- 14 -

CF₃, -NH-CH₂-CH(CH₃)₂, -O-C₂H₅, -O-CH(CH₃)-CH₂-CH₃, -O-CH₃, -OH, O-i-Propyl, Propargyl, t-Butoxy, t-Butyl, t-Butylamino, oder für eine Gruppierung

O
$$CH_3$$
 CH_3
 $AB3$

AB30

 H_3C
 CH_3
 H_3C
 CH_3
 H_3C
 CH_3
 CH_3

(* markiert jeweils die Bindungsstelle)

5

10

15

wobei die zuvor genannten Thiazolyl- und Pyridyl-Reste im Falle von Thiazolyl einfach oder zweifach und im Falle von Pyridyl einfach bis dreifach, jeweils gleichartig oder verschieden substituiert sein können durch Fluor, Chlor Brom, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, n-, i-, s- oder t-Butoxy, Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Difluormethoxy, Trifluorethoxy, Difluormethylthio, Dichlorfluormethylthio, Trifluormethylthio und/oder Phenyl,

und wobei die zuvor genannten Phenyl- und Benzyloxy-Reste im Phenylteil einfach bis dreifach, gleichartig oder verschieden substituiert sein können durch

5

Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Nitro, Amino, Hydroxy, Formyl, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl, Trifluormethyl, Trifluorethyl, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Difluormethylthio, Difluorchlormethylthio, Trifluormethylsulfinyl, Trifluormethylsulfonyl, Methylamino, Ethylamino, n- oder i-Propylamino, Dimethylamino, Diethylamino, Acetyl, Propionyl, Acetyloxy, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Methylsulfonyloxy, Ethylsulfonyloxy, Hydroximinomethyl, Hydroximinoethyl, Methoximinomethyl, Ethoximinomethyl, Ethoximinoethyl, Ethoximinoethyl, Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl,

15

10

in 2,3-Position verknüpftes 1,3-Propandiyl, Methylendioxy (-O-CH₂-O-), 1,2-Ethylendioxy (-O-CH₂-CH₂-O-), wobei diese Reste einfach oder mehrfach, gleichartig oder verschieden substituiert sein können durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl und/oder Trifluormethyl.

20

25

steht besonders bevorzugt für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, Methoxymethyl, 2-Methoxy-ethyl, Methylthiomethyl, 2-Methylthio-ethyl, Hydroximinomethyl, Methoximinomethyl, Acetylmethyl, 2-Hydroxyimino-propyl, 2-Methoxyimino-propyl, Allyl, Propargyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 1-(1,1,1-Trifluormethyl)ethyl, Cyclopropylmethyl, Cyclobutylmethyl, Cyclopentylmethyl oder Cyclohexylmethyl.

10

15

20

25

30

 \mathbb{R}^3

R¹ und R² stehen besonders bevorzugt gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an welches sie gebunden sind, für 1-Pyrrolinyl, 3-Pyrrolinyl, Pyrrolidinyl, Dihydropyridinyl, Piperidinyl, Pyrazolinyl, Pyrazolidinyl, Imidazolinyl, Imidazolinyl, 1,2-Diazinan-yl, 1,3-Diazinan-yl, Piperazinyl, Oxazolinyl, Oxazolidinyl, Isoxazolyl, Isoxazolidinyl, Dihydrooxazinyl, Morpholinyl, Thiazolinyl, Thiazolidinyl, Thiomorpholinyl, wobei die genannten Heterocyclen substituiert sein können durch

Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Nitro, Amino, Hydroxy, Formyl, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl oder Ethylsulf-Trifluormethyl, Trifluorethyl, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, onvl. Trifluorethoxy, Difluormethylthio, Difluorchlor-Difluorchlormethoxy, methylthio, Trifluormethylthio, Trifluormethylsulfinyl, Trifluormethylsulfonyl, Methylamino, Ethylamino, n- oder i-Propylamino, Dimethylamino, Diethylamino, Acetyl, Propionyl, Acetyloxa, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Methylsulfonyloxy, Ethylsulfonyloxy, Hydroximinomethyl, Hydroximinoethyl, Methoximinomethyl, Ethoximinomethyl, Methoximinoethyl, Ethoximinoethyl, Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, durch einen annelierten Phenylring oder durch eine Methandiyl- oder Ethandiyl-Brücke.

steht besonders bevorzugt für Phenyl, das einfach bis dreifach, gleichartig oder verschieden substituiert sein kann durch

Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Nitro, Formyl, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, Allyl, Propargyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Allyloxy, Propargyloxy, Trifluormethyl,

Trifluorethyl, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Difluorchlormethoxy, Trifluorethoxy, Difluormethylthio, Difluorchlormethylthio, Trifluormethylthio, Trifluormethylsulfinyl, Trifluormethylsulfonyl, Trichlorethinyloxy, Trifluorethinyloxy, Chlorallyloxy, Iodpropargyloxy, Methylamino, Ethylamino, n- oder i-Propylamino, Dimethylamino, Diethylamino, Acetyl, Propionyl, Acetyloxy, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Hydroximinomethyl, Hydroximinoethyl, Methoximinomethyl, Ethoximinomethyl, Methoximinoethyl, Ethoximinoethyl, Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl,

10

5

in 2,3-Position verknüpftes 1,3-Propandiyl, Methylendioxy (-O-CH₂-O-), 1,2-Ethylendioxy (-O-CH₂-CH₂-O-), wobei diese Reste einfach oder mehrfach, gleichartig oder verschieden substituiert sein können durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl und/oder Trifluormethyl.

15

- R⁴ steht besonders bevorzugt für Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, Trifluormethyl, Trifluorethyl oder Cyclopropyl.
- X steht besonders bevorzugt für Fluor oder Chlor.

20

25

- R^1 und R^2 stehen ganz besonders bevorzugt gemeinsam für eine der folgenden Gruppierungen
 - -CH(CF₃)-CH₂-CH₂-CH₂-, -CH(CF₃)-CH₂-CH₂-CH₂-,
 - -CH(CH₃)-CH=CH-CH(CH₃)-, -CH(CH₃)-CH₂-CH₂-O-,
 - -CH(COOCH3)-, -CH2-CH(CH3)-CH2-CH(CH3)-CH2-,
 - -CH2-CH(CH3)-O-CH(CH3)-CH2-, -CH2-CH(NH2)-CH2-CH2-
 - ${
 m CH_2\text{-}C-CH_2\text{-}CH_2\text{$
 - -CH2-CH=C(C2H5)-CH2-CH2-, -CH2-CH2-C(CH3)2-CH2-CH2-
 - -CH2-CH2-CH2-, -CH2-CH2-CH(CF3)-CH2-CH2-

-CH2-CH2-CH(CH3)-CH2-CH2-, -CH2-CH2-CH(CH3)-CH2-CH2-

-CH2-CH2-CH(COCH3)-CH2-CH2-, -CH2-CH2-CH(COOCH3)-CH2-CH2-

-CH2-CH2-CH(NH-COCH3)-CH2-CH2-, -CH2-CH2-CH(OH)-CH2-CH2-

-CH2-CH2-CH=C(CH3)-CH2-, -CH2-CH2-CH=CH-CH2-

 $\hbox{-CH$_2$-CH$_$

-CH2-CH2-CH2-CH2-, -CH2-CH2-CH2-CH2-CH(CH3)-

- CH_2 - $\mathrm{C$

-CH2-CH2-O-CH2-CH2-, -CH2-CH2-S-CH2-CH2-

-CH2-S-CH2-CH2-, -NH-CH2-CH2-CH2-CH2-

-O-CH2-CH2-CH2-CH(CH3)-, -O-CH2-CH2-CH2-CH2-,

oder für eine der folgenden Gruppierungen, in denen X_2 für das Stickstoffatom steht, an welches die Reste R^1 , R^2 gebunden sind

15

5

10

$$CH_3$$
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 $AB12$

WO 02/088126 PCT/EP02/04287

- 19 -

(* markiert jeweils die Bindungsstelle)

5

15

- steht ganz besonders bevorzugt für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-, i-Propyl,

 n-, i-, s- oder t-Butyl.
 - R³ steht ganz besonders bevorzugt für Phenyl, welches einfach bis dreifach, gleich oder verschieden durch Fluor und/oder Chlor in den Positionen 2, 4 und 6 substituiert ist.

X steht ganz besonders bevorzugt für Chlor.

WO 02/088126 PCT/EP02/04287

- 20 -

Ganz besonders bevorzugt sind weiterhin diejenigen Verbindungen der Formel (I), in denen

R¹, R², R⁴ und X die zuvor genannten bevorzugten Bedeutungen haben und

R³ für 2,4-disubstituiertes, 2,6-disubstituiertes oder 2,4,6-trisubstituiertes Phenyl steht.

Ganz besonders bevorzugt sind weiterhin diejenigen Verbindungen der Formel (I), in denen

R1, R2, R4 und X die zuvor genannten Bedeutungen haben und

10 R³ für 2-Chlor-4-fluorphenyl, 2-Chlor-6-fluorphenyl oder 2-Chlor-4,6-difluorphenyl steht.

Ganz besonders bevorzugt sind weiterhin diejenigen Verbindungen der Formel (I), in denen

15 R¹, R², R³ und X die zuvor genannten Bedeutungen haben und R⁴ für Cyclopropyl steht.

Ganz besonders bevorzugt sind weiterhin diejenigen Verbindungen der Formel (I), in denen

20 X, R³ und R⁴ die zuvor genannten Bedeutungen haben und

R1 für Wasserstoff und

 R^2 für -CH(CH₃)CF₃ steht.

Eine weitere ganz besonders bevorzugte Gruppe von Verbindungen sind diejenigen Triazolopyrimidine der Formel (I), in denen

R⁴ für Cyclopropyl steht und

R¹, R², R³ und X die zuvor als bevorzugt genannten Bedeutungen haben.

25

5

Die zuvor genannten Reste-Definitionen können untereinander in beliebiger Weise kombiniert werden. Außerdem können auch einzelne Bedeutungen entfallen.

Bevorzugte erfindungsgemäße Verbindungen sind auch Additionsprodukte aus Säuren und denjenigen Triazolopyrimidinen der Formel (I), in denen

R1 für Amino steht und

5

10

15

R², R³, R⁴ und X diejenigen Bedeutungen haben, die für diese Reste als bevorzugt genannt wurden.

Zu den Säuren, die addiert werden können, gehören vorzugsweise Halogenwasserstoffsäuren, wie z.B. die Chlorwasserstoffsäure und die Bromwasserstoffsäure, insbesondere die Chlorwasserstoffsäure, ferner Phosphorsäure, Salpetersäure, monound bifunktionelle Carbonsäuren und Hydroxycarbonsäuren, wie z.B. Essigsäure, Maleinsäure, Bernsteinsäure, Fumarsäure, Weinsäure, Zitronensäure, Salicylsäure, Sorbinsäure und Milchsäure, sowie Sulfonsäuren, wie z.B. p-Toluolsulfonsäure, 1,5-Naphthalindisulfonsäure, Saccharin und Thiosaccharin.

Verwendet man 5,7-Dichlor-2-(trifluormethyl)-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-[1,2,4]-tri-azolo[1,5-a]-pyrimidin und 4-Trifluormethylpiperidin als Ausgangsstoffe, so kann der Verlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) durch das folgende Formelschema veranschaulicht werden.

Verwendet man 5-Chlor-2-(trifluormethyl)-N-[(1S)-2,2,2-trifluor-1-methyl-ethyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-[1,2,4]-triazolo-[1,5-a]pyrimidin-7-amin und Dichlorfluormethan-sulfenylchlorid als Ausgangsstoffe, so kann der Verlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens (b) durch das folgende Formelschema veranschaulicht werden.

5

Die bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) als Ausgangsstoffe 10 benötigten Dihalogen-triazolo-pyrimidine sind durch die Formel (II) allgemein definiert. In dieser Formel haben R³, R⁴ und X vorzugsweise diejenigen Bedeutungen, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Stoffe der Formel (I) für diese Reste als bevorzugt genannt wurden. Y¹ steht vorzugsweise für Fluor, Chlor oder Brom, besonders bevorzugt für Fluor oder Chlor.

5

Die Dihalogen-triazolopyrimidine der Formel (II) sind neu. Auch diese Stoffe eignen sich zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen.

Die Dihalogen-triazolopyrimidine lassen sich herstellen, indem man

10

c) Dihydroxy-triazolo-pyrimidine der Formel

$$R^3$$
 N
 N
 R^4
 (V)

in welcher

15

 ${
m R}^3$ und ${
m R}^4$ die oben angegebenen Bedeutungen haben,

mit Halogenierungsmitteln, gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt.

20

25

Die bei der Durchführung des Verfahrens (c) als Ausgangsstoffe benötigten Dihydroxy-triazolopyrimidine sind durch die Formel (V) allgemein definiert. In dieser Formel haben R³ und R⁴ vorzugsweise diejenigen Bedeutungen, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Stoffe der Formel (I) für diese Reste als bevorzugt genannt wurden.

Auch die Dihydroxy-triazolopyrimidine der Formel (V) sind bisher noch nicht bekannt. Sie lassen sich herstellen, indem man

d) Arylmalonester der Formel

$$R^3$$
 (VI)

5 in welcher

R³ die oben angegebenen Bedeutungen hat und

R6 für Alkyl mit 1 bis 4 Kohenstoffatomen steht,

mit Aminotriazolen der Formel

$$H_2N$$
 N
 R^4
(VII)

in welcher

15

10

R⁴ die oben angegebenen Bedeutungen hat,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels umsetzt.

20

25

Die bei der Durchführung des Verfahrens (d) als Ausgangsstoffe benötigten Arylmalonester sind durch die Formel (VI) allgemein definiert. In dieser Formel hat R³ vorzugsweise diejenigen Bedeutungen, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Stoffe der Formel (I) für diesen Rest als bevorzugt genannt wurden. R⁶ steht vorzugsweise für Methyl oder Ethyl.

15

20

25

30

Die Arylmalonester der Formel (VI) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Methoden herstellen (vgl. US-A 6 156 925).

Die bei der Durchführung des Verfahrens (d) weiterhin als Ausgangsstoffe benötigten Aminotriazole sind durch die Formel (VII) allgemein definiert. In dieser Formel hat R⁴ vorzugsweise diejenigen Bedeutungen, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Stoffe der Formel (I) für diesen Rest als bevorzugt genannt wurden.

Die Aminotriazole der Formel (VII) sind bekannt oder können nach bekannten Methoden hergestellt werden (vergl. J. Org. Chem. (1974), 39(11), Khim. Geterotsikl. Soedin. (1989), (2), 278 oder Zh. Obshch. Khim. (1969), 39(11)).

Als Verdünnungsmittel kommen bei der Durchführung des Verfahrens (d) alle für derartige Umsetzungen üblichen, inerten organischen Solventien in Frage. Vorzugsweise verwendbar sind Alkohole, wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, i-Propanol, n-Butanol und tert.-Butanol.

Als Säurebindemittel kommen bei der Durchführung des Verfahrens (d) alle für derartige Umsetzungen üblichen anorganischen und organischen Basen in Betracht. Vorzugsweise verwendbar sind tertiäre Amine, wie Tributylamin oder Pyridin. Im Überschuss eingesetztes Amin kann auch als Verdünnungsmittel fungieren.

Die Temperaturen können bei der Durchführung des Verfahrens (d) in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen 20°C und 200°C, vorzugsweise zwischen 50°C und 180°C.

Bei der Durchführung des Verfahrens (d) arbeitet man im allgemeinen unter Atmosphärendruck. Es ist allerdings auch möglich, unter erhöhtem oder vermindertem Druck zu arbeiten.

10

15

Bei der Durchführung des Verfahrens (d) setzt man Arylmalonester der Formel (VI) und Aminotriazol der Formel (VII) im allgemeinen in äquivalenten Mengen um. Es ist aber auch möglich, die eine oder andere Komponente in einem Überschuss zu verwenden. Die Aufarbeitung erfolgt nach üblichen Methoden.

Als Halogenierungsmittel kommen bei der Durchführung des Verfahrens (c) alle für den Ersatz von Hydroxygruppen durch Halogen üblichen Komponenten in Betracht. Vorzugsweise verwendbar sind Phosphortrichlorid, Phosphortribromid, Phosphorepentachlorid, Phosphoroxychlorid, Thionylchlorid, Thionylbromid oder deren Gemische. Die entsprechenden Fluor-Verbindungen der Formel (II) lassen sich aus den Chlor- oder Brom-Verbindungen durch Umsetzung mit Kaliumfluorid herstellen.

Als Verdünnungsmittel kommen bei der Durchführung des Verfahrens (c) alle für derartige Halogenierungen üblichen Solventien in Frage. Vorzugsweise verwendbar sind halogenierte aliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzol. Als Verdünnungsmittel kann aber auch das Halogenierungsmittel selbst, z.B. Phosphoroxychlorid oder ein Gemisch von Halogenierungsmitteln fungieren.

Die Temperaturen können auch bei der Durchführung des Verfahrens (c) in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen 0°C und 150°C, vorzugsweise zwischen 10°C und 120°C.

Bei der Durchführung des Verfahrens (c) arbeitet man im allgemeinen unter Atmosphärendruck. Es ist aber auch möglich, unter erhöhtem Druck zu arbeiten.

Bei der Durchführung des Verfahrens (d) setzt man Dihydroxy-triazolpyrimidin der Formel (V) im allgemeinen mit einem Überschuss an Halogenierunngsmittel um. Die Aufarbeitung erfolgt nach üblichen Methoden.

Die weiterhin zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) als Ausgangsstoffe benötigten Amine sind durch die Formel (III) allgemein definiert. In dieser Formel haben R¹ und R² vorzugsweise diejenigen Bedeutungen, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) für R¹ und R² als bevorzugt angegeben wurden.

Die Amine der Formel (III) sind teilweise bekannt.

Neu sind Amine der Formel (IIIa),

10

5

$$\begin{array}{cccc} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

in welcher

$$--CH_2$$
 $--CH_2$ $--CH_2$ R⁷ für Isobutyl, 2-Methoxyethyl oder für CH_3 ste

15

Die Amine der Formel (IIIa) lassen sich herstellen, indem man

e) in einer ersten Stufe N-Methoxycarbaminsäure-ethylester der Formel (VIII)

$$\begin{array}{c} O \\ || \\ C - OC_2H_5 \\ OCH_3 \end{array} \tag{VIII)}$$

20

mit Halogenverbindungen der Formel (IX),

$$R^7 - X^1$$
 (IX)

25

in welcher

R⁷ die oben angegebenen Bedeutungen hat und

X1 für Brom oder Iod steht,

5

in Gegenwart einer Base und in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt und die entstehenden Carbamate der Formel (X),

in welcher

R⁷ die oben angegebenen Bedeutungen hat,

in einer zweiten Stufe mit Kaliumhydroxid in Gegenwart von Ethanol und Wasser umsetzt.

Neu sind auch Amine der Formel (IIIb),

20 in welcher

R⁷ die oben angegebenen Bedeutungen hat.

Die Amine der Formel (IIIb) lassen sich herstellen, indem man

15

f) in einer ersten Stufe N-Hydroxy-N-methyl-carbaminsäure-ethylester der Formel (XI),

$$CH_3$$
— N
OH
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5

5 mit Halogenverbindungen der Formel (IX),

$$R^7$$
— X^1 (IX)

in welcher

10

R⁷ und X¹ die oben angegebenen Bedeutungen haben,

in Gegenwart einer Base und in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt und die entstehenden Carbamate der Formel (XII),

15

$$\begin{array}{c}
O \\
II \\
C-OC_2H_5
\end{array}$$

$$CH_3-N OR^7$$
(XII)

in welcher

R⁷ die oben angegebenen Bedeutungen hat,

20

in einer zweiten Stufe mit Kaliumhydroxid in Gegenwart von Ethanol und Wasser umsetzt.

Neu sind auch Trifluorisopropylamine der Formel (IIIc),

WO 02/088126 PCT/EP02/04287

- 30 -

$$CF_3$$
— CH — NH — R^8 (IIIc)

in welcher

R8 für Methyl, Ethyl oder Propyl steht.

5

Die Trifluorisopropylamine der Formel (IIIc) lassen sich herstellen, indem man

g) in einer ersten Stufe N-Trifluorisopropyl-carbaminsäure-ethylester der Formel (XIII),

10

mit Halogenverbindungen der Formel (XIV),

$$R^8 - X^1$$
 (XIV)

15

in welcher

R8 und X1 die oben angegebenen Bedeutungen haben,

20

in Gegenwart einer Base und in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt und die entstehenden Carbamate der Formel (XV),

$$\begin{array}{c}
O \\
II \\
C - OC_2H_5 \\
CH_3 \\
R^8
\end{array}$$
(XV)

in welcher

10

15

25

R8 die oben angegebenen Bedeutungen hat,

in einer zweiten Stufe mit Kaliumhydroxid in Gegenwart von Ethanol und Wasser umsetzt.

Neu ist schließlich auch das 3-Trifluor-methyl-3-amino-propen der Formel (III-4)

$$H_2C = CH - CH - NH_2$$

$$CF_3$$
(III-4)

Das 3-Trifluormethyl-3-amino-propen der Formel (IIId) lässt sich herstellen, indem man

h) das Carbamat der Formel (XVI)

$$CH_{2}-CH-CH-NH-C-O-CH_{2}$$

$$CF_{3}$$
(XVI)

mit wässriger Salzsäure umsetzt.

Die bei der Durchführung der erfindungsgemäßen Verfahren (e)-(g) als Ausgangsstoffe benötigten Verbindungen der Formeln (VIII), (IX), (XI), (XIII), (XIV) und (XVI) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Methoden herstellen.

Bei der Durchführung der ersten Stufe der erfindungsgemäßen Verfahren (e), (f) und (g) kommen jeweils alle für derartige Umsetzungen üblichen anorganischen und organischen Säureakzeptoren in Frage.

10

15

20

25

30

Vorzugsweise verwendbar sind Erdalkalimetall- oder Alkalimetallhydride, -hydroxide, -amide, -alkoholate, -acetate, -carbonate oder -hydrogencarbonate, wie beispielsweise Natriumhydrid, Natriumamid, Natrium-methylat, Natrium-ethylat, Kalium-tert.-butylat, Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Natriumacetat, Kaliumacetat, Calciumacetat, Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat, Kaliumhydrogencarbonat und Natriumhydrogencarbonat, und außerdem Ammonium-Verbindungen, wie Ammoniumhydroxid, Ammoniumacetat und Ammoniumcarbonat. Als organische Basen seien genannt: tertiäre Amine, wie Trimethylamin, Triethylamin, Tributylamin, N,N-Dimethylanilin, N,N-Dimethyl-benzylamin, Pyridin, N-Methylpiperidin, N-Methylmorpholin, N,N-Dimethylaminopyridin, Diazabicyclooctan (DABCO), Diazabicyclononen (DBN) oder Diazabicycloundecen (DBU).

Als Verdünnungsmittel kommen bei der Durchführung der ersten Stufe der erfindungsgemäßen Verfahren (e), (f) und (g) jeweils alle üblichen inerten organischen Solventien in Betracht. Vorzugsweise verwendbar sind Ether, wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, 1,2-Dimethoxyethan, 1,2-Diethoxyethan oder Anisol; Amide, wie N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, N-Methylformanilid oder N-Methylpyrrolidon; Sulfone, wie Sulfolan; Alkohole wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, tert.Butanol, n-Butanol.

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung der ersten Stufe der erfindungsgemäßen Verfahren (e) (f), und (g) jeweils innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Im Allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen 0°C und 150°C, vorzugsweise zwischen 10°C und 100°C.

Bei der Durchführung der ersten Stufe der erfindungsgemäßen Verfahren (e), (f) und (g) arbeitet man im allgemeinen jeweils unter Atmosphärendruck. Es ist jedoch auch möglich, unter erhöhtem Druck oder, sofern keine niedrig siedenden Komponenten an der Umsetzung beteiligt sind, unter vermindertem Druck zu arbeiten.

Bei der Durchführung der ersten Stufe der erfindungsgemäßen Verfahren (e), (f) und (g) setzt man

- auf 1 mol an N-Methoxy-carbaminsäure-ethylester der Formel (VIII) im Allgemeinen 0,5 bis 1,5 mol, vorzugsweise 1 bis 5 mol an Halogenverbindung der Formel (IX) ein, bzw.
- auf 1 mol an N-Hydroxy-N-methyl-carbaminsäure-ethylester der Formel (XI) im
 Allgemeinen 0,5 bis 15 mol, vorzugsweise 1 bis 5 mol an Halogenverbindung der Formel (IX) ein, bzw.
 - auf 1 mol an N-Trifluorisopropyl-carbaminsäure-ethylester der Formel (XIII) im Allgemeinen 0,5 bis 15 mol, vorzugsweise 1 bis 5 mol an Halogenverbindung der Formel (XIV) ein.

Die Aufarbeitung erfolgt jeweils nach üblichen Methoden, beispielsweise durch Extraktion und anschließende Trocknung oder durch Fällung mit anschließender Filtration und Trocknung. Gegebenenfalls noch vorhandene Verunreinigungen können nach üblichen Methoden entfernt werden.

Die bei der Durchführung der ersten Stufe der erfindungsgemäßen Verfahren (e), (t) und (g) als Zwischenprodukte erhaltenen Verbindungen der Formeln (X), (XII) und (XV) sind neu.

Auch bei der Durchführung der zweiten Stufe der erfindungsgemäßen Verfahren (e), (f) und (g) können die Reaktionstemperaturen jeweils innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Im Allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen 0°C und 100°C, vorzugsweise zwischen 10°C und 80°C.

25

15

20

10

15

25

30

Auch bei der Durchführung der zweiten Stufe der erfindungsgemäßen Verfahren (e), (f) und (g) arbeitet man im Allgemeinen jeweils unter Atmosphärendruck. Es ist jedoch wiederum möglich, jeweils auch unter erhöhtem Druck oder, sofern die zu isolierenden Produkte keine sehr niedrigen Siedepunkte aufweisen, unter vermindertem Druck zu arbeiten.

Bei der Durchführung der zweiten Stufe der erfindungsgemäßen Verfahren (e), (f) und (g) setzt man auf 1 mol an einer Verbindung der Formel (X), (XII) der (XV) jeweils bis zu 10 mol an Kaliumhydroxid ein. Die Aufarbeitung erfolgt nach üblichen Methoden. Dabei werden die Amine zweckmäßigerweise im Allgemeinen durch Hinzufügen von Säure, vorzugsweise wässriger Salzsäure, in Form ihrer Salze isoliert.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (h) können die Reaktionstemperaturen ebenfalls in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen 10°C und 150°C, vorzugsweise bei Rückflusstemperatur.

Im Allgemeinen arbeitet man bei der Durchführung des erfindungsgemäßen

Verfahrens (h) unter Atmosphärendruck. Es ist aber auch möglich, unter erhöhtem

Druck zu arbeiten.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (h) setzt man auf 1 mol an Carbamat der Formel (XVI) einem Überschuss, vorzugsweise bis zu 10 mol an wässriger Salzsäure ein. Die Aufarbeitung erfolgt wiederum nach üblichen Methoden.

Die bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (b) als Ausgangsstoffe benötigten Triazolopyrimidine sind durch die Formel (Ia) allgemein definiert. In dieser Formel haben R², R³, R⁴ und X vorzugsweise diejenigen Bedeutungen, die

10

15

20

25

bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Stoffe der Formel (I) für diese Reste als bevorzugt genannt wurden.

Bei den Triazolopyrimidinen der Formel (Ia) handelt es sich um erfindungsgemäße Stoffe. Sie lassen sich nach dem erfindungsgemäßen Verfahren (a) herstellen.

Die weiterhin zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (b) als Ausgangsstoffe benötigten Sulfensäurehalogenide sind durch die Formel (IV) allgemein definiert. In dieser Formel hat R⁵ vorzugsweise diejenigen Bedeutungen, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) für diesen Rest als bevorzugt genannt wurden.

Y² steht vorzugsweise für Fluor, Chlor oder Brom, besonders bevorzugt für Chlor.

Die Sulfensäurehalogenide der Formel (IV) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Methoden herstellen.

Als Verdünnungsmittel kommen bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) alle üblichen, inerten organischen Solventien in Betracht. Vorzugsweise verwendbar sind aliphatische, alicyclische oder aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Petrolether, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Methylcyclohexan, Benzol, Toluol, Xylol oder Decalin; halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzol, Dichlorbenzol, Dichlormethan, Chloroform, Tetrachlormethan, Dichlorethan oder Trichlorethan; Ether, wie Diethylether, Diisopropylether, Methyl-t-butylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, 1,2- Dimethoxyethan oder 1,2-Diethoxyethan; Amide, wie N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid oder N-Methylpyrrolidon; Ester wie Essigsäuremethylester oder Essigsäureethylester; Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid; Sulfone, wie Sulfolan.

10

15

20

25

30

Als Säureakzeptoren kommen bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) alle für derartige Umsetzungen üblichen Säurebindemittel in Frage. Vorzugsweise verwendbar sind tertiäre Amine, wie Trimethylamin, Triethylamin, Tributylamin, N,N-Dimethylanilin, N,N-Dimethyl-benzylamin, Pyridin, N-Methylpiperidin, N-Methylmorpholin, N,N-Dimethylaminopyridin, Diazabicyclooctan (DABCO), Diazabicyclononen (DBN) oder Diazabicycloundecen (DBU).

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen 0°C und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0°C und 80°C.

Sowohl bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) als auch des Verfahrens (b) arbeitet man im allgemeinen unter Atmosphärendruck. Es ist aber auch möglich, unter erhöhtem oder vermindertem Druck, im allgemeinen zwischen 0,1 und 10 bar, zu arbeiten.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) setzt man auf 1 mol an Dihalogen-triazolo-pyrimidin der Formel (II) im allgemeinen 0,5 bis 10 mol, vorzugsweise 0,8 bis 2 mol an Amin der Formel (III) ein. Die Aufarbeitung erfolgt nach üblichen Methoden.

Zur Herstellung von Säureadditions-Salzen von Triazolopyrimidinen der Formel (I) kommen vorzugsweise diejenigen Säuren in Frage, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Säureadditions-Salze als bevorzugte Säuren genannt wurden.

Die Säureadditions-Salze der Verbindungen der Formel (I) können in einfacher Weise nach üblichen Salzbildungsmethoden, z.B. durch Lösen einer Verbindung der Formel (I) in einem geeigneten inerten Lösungsmittel und Hinzufügen der Säure, z.B.

25

Chlorwasserstoffsäure, erhalten werden und in bekannter Weise, z.B. durch Abfiltrieren, isoliert und gegebenenfalls durch Waschen mit einem inerten organischen Lösungsmittel gereinigt werden.

- Die erfindungsgemäßen Stoffe weisen eine starke mikrobizide Wirkung auf und können zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen, wie Fungi und Bakterien, im Pflanzenschutz und im Materialschutz eingesetzt werden.
- Fungizide lassen sich Pflanzenschutz zur Bekämpfung von Plasmodiophoromycetes,

 Oomycetes, Chytridiomycetes, Zygomycetes, Ascomycetes, Basidiomycetes und
 Deuteromycetes einsetzen.
 - Bakterizide lassen sich im Pflanzenschutz zur Bekämpfung von Pseudomonadaceae, Rhizobiaceae, Enterobacteriaceae, Corynebacteriaceae und Streptomycetaceae einsetzen.
 - Beispielhaft aber nicht begrenzend seien einige Erreger von pilzlichen und bakteriellen Erkrankungen, die unter die oben aufgezählten Oberbegriffe fallen, genannt:
- 20 Xanthomonas-Arten, wie beispielsweise Xanthomonas campestris pv. oryzae;
 - Pseudomonas-Arten, wie beispielsweise Pseudomonas syringae pv. lachrymans;
 - Erwinia-Arten, wie beispielsweise Erwinia amylovora;
 - Pythium-Arten, wie beispielsweise Pythium ultimum;
 - Phytophthora-Arten, wie beispielsweise Phytophthora infestans;
- 30 Pseudoperonospora-Arten, wie beispielsweise Pseudoperonospora humuli oder

Danida		ن مسماده	
rseudo	peronospora	i cubensi	S;

Plasmopara-Arten, wie beispielsweise Plasmopara viticola;

5 Bremia-Arten, wie beispielsweise Bremia lactucae;

Peronospora-Arten, wie beispielsweise Peronospora pisi oder P. brassicae;

Erysiphe-Arten, wie beispielsweise Erysiphe graminis;

Sphaerotheca-Arten, wie beispielsweise Sphaerotheca fuliginea;

Podosphaera-Arten, wie beispielsweise Podosphaera leucotricha;

Venturia-Arten, wie beispielsweise Venturia inaequalis;

Pyrenophora-Arten, wie beispielsweise Pyrenophora teres oder P. graminea (Konidienform: Drechslera, Syn: Helminthosporium);

Cochliobolus-Arten, wie beispielsweise Cochliobolus sativus (Konidienform: Drechslera, Syn: Helminthosporium);

Uromyces-Arten, wie beispielsweise Uromyces appendiculatus;

Puccinia-Arten, wie beispielsweise Puccinia recondita;

Sclerotinia-Arten, wie beispielsweise Sclerotinia sclerotiorum;

Tilletia-Arten, wie beispielsweise Tilletia caries;

10

Ustilago-Arten, wie beispielsweise Ustilago nuda oder Ustilago avenae;

Pellicularia-Arten, wie beispielsweise Pellicularia sasakii:

5 Pyricularia-Arten, wie beispielsweise Pyricularia oryzae;

Fusarium-Arten, wie beispielsweise Fusarium culmorum;

Botrytis-Arten, wie beispielsweise Botrytis cinerea;

10 Septoria-Arten, wie beispielsweise Septoria nodorum;

Leptosphaeria-Arten, wie beispielsweise Leptosphaeria nodorum;

15 Cercospora-Arten, wie beispielsweise Cercospora canescens;

Alternaria-Arten, wie beispielsweise Alternaria brassicae;

Pseudocercosporella-Arten, wie beispielsweise Pseudocercosporella herpotrichoides.

- Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe weisen auch eine sehr gute stärkende Wirkung in Pflanzen auf. Sie eignen sich daher zur Mobilisierung pflanzeneigener Abwehrkräfte gegen Befall durch unerwünschte Mikroorganismen.
- Unter pflanzenstärkenden (resistenzinduzierenden) Stoffen sind im vorliegenden Zusammenhang solche Substanzen zu verstehen, die in der Lage sind, das Abwehrsystem von Pflanzen so zu stimulieren, dass die behandelten Pflanzen bei nachfolgender Inokolation mit unerwünschten Mikroorgansimen weitgehende Resistenz gegen diese Mirkroorganismen entfalten.

20

15

20

25

30

Unter unerwünschten Mikroorganismen sind im vorliegenden Fall phytopathogene Pilze, Bakterien und Viren zu verstehen. Die erfindungsgemäßen Stoffe können also eingesetzt werden, um Pflanzen innerhalb eines gewissen Zeitraumes nach der Behandlung gegen den Befall durch die genannten Schaderreger zu schützen. Der Zeitraum, innerhalb dessen Schutz herbeigeführt wird, erstreckt sich im allgemeinen von 1 bis 10 Tage, vorzugsweise 1 bis 7 Tage nach der Behandlung der Pflanzen mit den Wirkstoffen.

Die gute Pflanzenverträglichkeit der Wirkstoffe in den zur Bekämpfung von Pflanzenkrankheiten notwendigen Konzentrationen erlaubt eine Behandlung von oberirdischen Pflanzenteilen, von Pflanz- und Saatgut, und des Bodens.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe eignen sich auch zur Steigerung des Ernteertrages. Sie sind außerdem mindertoxisch und weisen eine gute Pflanzenverträglichkeit auf.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können in bestimmten Konzentrationen und Aufwandmengen auch als Herbizide, zur Beeinflussung des Pflanzenwachstums, sowie zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen verwendet werden. Sie lassen sich auch als Zwischen- und Vorprodukte für die Synthese weiterer Wirkstoffe einsetzen.

Mit den erfindungsgemäßen Wirkstoffen können Pflanzen und Pflanzenteile behandelt werden. Unter Pflanzen werden hierbei alle Pflanzen und Pflanzenpopulationen verstanden, wie erwünschte und unerwünschte Wildpflanzen oder Kulturpflanzen (einschließlich natürlich vorkommender Kulturpflanzen). Kulturpflanzen können Pflanzen sein, die durch konventionelle Züchtungs- und Optimierungsmethoden oder durch biotechnologische und gentechnologische Methoden oder Kombinationen dieser Methoden erhalten werden können, einschließlich der transgenen Pflanzen und einschließlich der durch Sortenschutzrechte schützbaren oder nicht schützbaren Pflanzensorten. Unter Pflanzenteilen sollen alle oberirdischen und unterirdischen Teile und Organe der Pflanzen, wie Spross, Blatt, Blüte und Wurzel verstanden wer-

den, wobei beispielhaft Blätter, Nadeln, Stengel, Stämme, Blüten, Fruchtkörper, Früchte und Samen sowie Wurzeln, Knollen und Rhizome aufgeführt werden. Zu den Pflanzenteilen gehört auch Erntegut sowie vegetatives und generatives Vermehrungsmaterial, beispielsweise Stecklinge, Knollen, Rhizome, Ableger und Samen.

5

Die Behandlung der Pflanzen und Pflanzenteile mit den erfindungsgemäßen Wirkstoffen erfolgt direkt oder durch Einwirkung auf deren Umgebung, Lebensraum oder Lagerraum nach den üblichen Behandlungsmethoden, z.B. durch Tauchen, Sprühen, Verdampfen, Vernebeln, Streuen, Aufstreichen und bei Vermehrungsmaterial, insbesondere bei Samen, weiterhin durch ein- oder mehrschichtiges Umhüllen.

Im Materialschutz lassen sich die erfindungsgemäßen Stoffe zum Schutz von technischen Materialien gegen Befall und Zerstörung durch unerwünschte Mikroorganismen einsetzen.

15

20

25

10

Unter technischen Materialien sind im vorliegenden Zusammenhang nichtlebende Materialien zu verstehen, die für die Verwendung in der Technik zubereitet worden sind. Beispielsweise können technische Materialien, die durch erfindungsgemäße Wirkstoffe vor mikrobieller Veränderung oder Zerstörung geschützt werden sollen, Klebstoffe, Leime, Papier und Karton, Textilien, Leder, Holz, Anstrichmittel und Kunststoffartikel, Kühlschmierstoffe und andere Materialien sein, die von Mikroorganismen befallen oder zersetzt werden können. Im Rahmen der zu schützenden Materialien seien auch Teile von Produktionsanlagen, beispielsweise Kühlwasserkreisläufe, genannt, die durch Vermehrung von Mikroorganismen beeinträchtigt werden können. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung seien als technische Materialien vorzugsweise Klebstoffe, Leime, Papiere und Kartone, Leder, Holz, Anstrichmittel, Kühlschmiermittel und Wärmeübertragungsflüssigkeiten genannt, besonders bevorzugt Holz.

Als Mikroorganismen, die einen Abbau oder eine Veränderung der technischen Materialien bewirken können, seien beispielsweise Bakterien, Pilze, Hefen, Algen und Schleimorganismen genannt. Vorzugsweise wirken die erfindungsgemäßen Wirkstoffe gegen Pilze, insbesondere Schimmelpilze, holzverfärbende und holzzerstörende Pilze (Basidiomyceten) sowie gegen Schleimorganismen und Algen.

Es seien beispielsweise Mikroorganismen der folgenden Gattungen genannt:

Alternaria, wie Alternaria tenuis,

10

5

Aspergillus, wie Aspergillus niger,

Chaetomium, wie Chaetomium globosum,

15 Coniophora, wie Coniophora puetana,

Lentinus, wie Lentinus tigrinus,

Penicillium, wie Penicillium glaucum,

20

Polyporus, wie Polyporus versicolor,

Aureobasidium, wie Aureobasidium pullulans,

25 Sclerophoma, wie Sclerophoma pityophila,

Trichoderma, wie Trichoderma viride,

Escherichia, wie Escherichia coli,

Pseudomonas, wie Pseudomonas aeruginosa,

Staphylococcus, wie Staphylococcus aureus.

Die Wirkstoffe können in Abhängigkeit von ihren jeweiligen physikalischen und/oder chemischen Eigenschaften in die üblichen Formulierungen überführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Pulver, Schäume, Pasten, Granulate, Aerosole, Feinstverkapselungen in polymeren Stoffen und in Hüllmassen für Saatgut, sowie ULV-Kalt- und Warmnebel-Formulierungen.

10

15

20

25

30

Diese Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Vermischen der Wirkstoffe mit Streckmitteln, also flüssigen Lösungsmitteln, unter Druck stehenden verflüssigten Gasen und/oder festen Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von oberflächenaktiven Mitteln, also Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln und/oder schaumerzeugenden Mitteln. Im Falle der Benutzung von Wasser als Streckmittel können z.B. auch organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden. Als flüssige Lösungsmittel kommen im wesentlichen in Frage: Aromaten, wie Xylol, Toluol oder Alkylnaphthaline, chlorierte Aromaten oder chlorierte aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzole, Chlorethylene oder Methylenchlorid, aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Cyclohexan oder Paraffine, z.B. Erdölfraktionen, Alkohole, wie Butanol oder Glycol sowie deren Ether und Ester, Ketone, wie Aceton, Methylethylketon, Methylisobutylketon oder Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, wie Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid, sowie Wasser. Mit verflüssigten gasförmigen Streckmitteln oder Trägerstoffen sind solche Flüssigkeiten gemeint, welche bei normaler Temperatur und unter Normaldruck gasförmig sind, z.B. Aerosol-Treibgase, wie Halogenkohlenwasserstoffe sowie Butan, Propan, Stickstoff und Kohlendioxid. Als feste Trägerstoffe kommen in Frage: z.B. natürliche Gesteinsmehle, wie Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide, Quarz, Attapulgit, Montmorillonit oder Diatomeenerde und synthetische Gesteinsmehle, wie hochdisperse Kieselsäure, Aluminiumoxid und Silikate. Als feste Trägerstoffe für Granulate kommen in Frage: z.B.

gebrochene und fraktionierte natürliche Gesteine wie Calcit, Marmor, Bims, Sepiolith, Dolomit sowie synthetische Granulate aus anorganischen und organischen Mehlen sowie Granulate aus organischem Material wie Sägemehl, Kokosnussschalen, Maiskolben und Tabakstengel. Als Emulgier und/oder schaumerzeugende Mittel kommen in Frage: z.B. nichtionogene und anionische Emulgatoren, wie Polyoxyethylen-Fettsäureester, Polyoxyethylen-Fettalkoholether, z.B. Alkylarylpolyglycolether, Alkylsulfonate, Alkylsulfate, Arylsulfonate sowie Eiweißhydrolysate. Als Dispergiermittel kommen in Frage: z.B. Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Es können in den Formulierungen Haftmittel wie Carboxymethylcellulose, natürliche und synthetische pulverige, körnige oder latexförmige Polymere verwendet werden, wie Gummiarabicum, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, sowie natürliche Phospholipide, wie Kephaline und Lecithine, und synthetische Phospholipide. Weitere Additive können mineralische und vegetabile Öle sein.

15

5

Es können Farbstoffe wie anorganische Pigmente, z.B. Eisenoxid, Titanoxid, Ferrocyanblau und organische Farbstoffe, wie Alizarin-, Azo- und Metallphthalocyanin-farbstoffe und Spurennährstoffe, wie Salze von Eisen, Mangan, Bor, Kupfer, Kobalt, Molybdän und Zink verwendet werden.

20

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95 Gewichtsprozent Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 %.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können als solche oder in ihren Formulierungen auch in Mischung mit bekannten Fungiziden, Bakteriziden, Akariziden, Nematiziden oder Insektiziden verwendet werden, um so z.B. das Wirkungsspektrum zu verbreitern oder Resistenzentwicklungen vorzubeugen. In vielen Fällen erhält man dabei synergistische Effekte, d.h. die Wirksamkeit der Mischung ist größer als die Wirksamkeit der Einzelkomponenten.

Als Mischpartner kommen zum Beispiel folgende Verbindungen in Frage:

Fungizide:

Aldimorph, Ampropylfos, Ampropylfos-Kalium, Andoprim, Anilazin, Azaconazol, Azoxystrobin,

Benalaxyl, Benodanil, Benomyl, Benzamacril, Benzamacryl-isobutyl, Bialaphos, Binapacryl, Biphenyl, Bitertanol, Blasticidin-S, Bromuconazol, Bupirimat, Buthiobat,

10

Calciumpolysulfid, Capsimycin, Captafol, Captan, Carbendazim, Carboxin, Carvon, Chinomethionat (Quinomethionat), Chlobenthiazon, Chlorfenazol, Chloroneb, Chloropicrin, Chlorothalonil, Chlozolinat, Clozylacon, Cufraneb, Cymoxanil, Cyproconazol, Cyprodinil, Cyprofuram, Carpropamid,

15

Debacarb, Dichlorophen, Diclobutrazol, Diclofluanid, Diclomezin, Dicloran, Diethofencarb, Difenoconazol, Dimethirimol, Dimethomorph, Diniconazol, Diniconazol-M, Dinocap, Diphenylamin, Dipyrithione, Ditalimfos, Dithianon, Dodemorph, Dodine, Drazoxolon,

20

25

Ediphenphos, Epoxiconazol, Etaconazol, Ethirimol, Etridiazol,

Famoxadon, Fenapanil, Fenarimol, Fenbuconazol, Fenfuram, Fenitropan, Fenpiclonil, Fenpropidin, Fenpropimorph, Fentinacetat, Fentinhydroxyd, Ferbam, Ferimzon, Fluazinam, Flumetover, Fluoromid, Fluquinconazol, Flurprimidol, Flusilazol, Flusulfamid, Flutolanil, Flutriafol, Folpet, Fosetyl-Alminium, Fosetyl-Natrium, Fthalid, Fuberidazol, Furalaxyl, Furametpyr, Furcarbonil, Furconazol, Furconazol-cis, Furmecyclox, Fenhexamid,

30 Guazatin,

15

Hexachlorobenzol, Hexaconazol, Hymexazol,

Imazalil, Imibenconazol, Iminoctadin, Iminoctadinealbesilat, Iminoctadinetriacetat,

Iodocarb, Ipconazol, Iprobenfos (IBP), Iprodione, Irumamycin, Isoprothiolan,
Isovaledione, Iprovalicarb,

Kasugamycin, Kresoxim-methyl, Kupfer-Zubereitungen, wie: Kupferhydroxid, Kupfernaphthenat, Kupferoxychlorid, Kupfersulfat, Kupferoxid, Oxin-Kupfer und Bordeaux-Mischung,

Mancopper, Mancozeb, Maneb, Meferimzone, Mepanipyrim, Mepronil, Metalaxyl, Metconazol, Methasulfocarb, Methfuroxam, Metiram, Metomeclam, Metsulfovax, Mildiomycin, Myclobutanil, Myclozolin,

Nickel-dimethyldithiocarbamat, Nitrothal-isopropyl, Nuarimol,

Ofurace, Oxadixyl, Oxamocarb, Oxolinicacid, Oxycarboxim, Oxyfenthiin,

- Paclobutrazol, Pefurazoat, Penconazol, Pencycuron, Phosdiphen, Picoxystrobin, Pimaricin, Piperalin, Polyoxin, Polyoxorim, Probenazol, Prochloraz, Procymidon, Propamocarb, Propanosine-Natrium, Propiconazol, Propineb, Pyraclostrobin, Pyrazophos, Pyrifenox, Pyrimethanil, Pyroquilon, Pyroxyfur,
- 25 Quinconazol, Quintozen (PCNB), Quinoxyfen,

Schwefel und Schwefel-Zubereitungen, Spiroxamine,

Tebuconazol, Tecloftalam, Tecnazen, Tetcyclacis, Tetraconazol, Thiabendazol, Thicyofen, Thifluzamide, Thiophanate-methyl, Thiram, Tioxymid, Tolclofos-methyl,

Tolylfluanid, Triadimenol, Triazbutil, Triazoxid, Trichlamid, Tricyclazol, Tridemorph, Trifloxystrobin, Triflumizol, Triforin, Triticonazol,

Uniconazol,

5

Validamycin A, Vinclozolin, Viniconazol.

Zarilamid, Zineb, Ziram sowie

10 Dagger G,

OK-8705,

OK-8801,

15

- α -(1,1-Dimethylethyl)- β -(2-phenoxyethyl)-1H-1,2,4-triazol-1-ethanol,
- $\alpha\hbox{-}(2,4\hbox{-}Dichlorphenyl)\hbox{-}\mathfrak{B}\hbox{-}fluor\hbox{-}b\hbox{-}propyl\hbox{-}1H\hbox{-}1,2,4\hbox{-}triazol\hbox{-}1\hbox{-}ethanol,}$
- α -(2,4-Dichlorphenyl)- β -methoxy-a-methyl-1H-1,2,4-triazol-1-ethanol,
- $\alpha\hbox{-(5-Methyl-1,3-dioxan-5-yl)-}\beta\hbox{-[[4-(trifluormethyl)-phenyl]-methylen]-1}H\hbox{-1,2,4-}$
- 20 triazol-1-ethanol,
 - (5RS,6RS)-6-Hydroxy-2,2,7,7-tetramethyl-5-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-3-octanon,
 - (E)-a-(Methoxyimino)-N-methyl-2-phenoxy-phenylacetamid,
 - 1-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-ethanon-O-(phenylmethyl)-oxim,
 - 1-(2-Methyl-1-naphthalenyl)-1H-pyrrol-2,5-dion,
- 25 1-(3,5-Dichlorphenyl)-3-(2-propenyl)-2,5-pyrrolidindion,
 - 1-[(Diiodmethyl)-sulfonyl]-4-methyl-benzol,
 - 1-[[2-(2,4-Dichlorphenyl)-1,3-dioxolan-2-yl]-methyl]-1H-imidazol,
 - 1-[[2-(4-Chlorphenyl)-3-phenyloxiranyl]-methyl]-1H-1,2,4-triazol,
 - 1-[1-[2-[(2,4-Dichlorphenyl)-methoxy]-phenyl]-ethenyl]-1H-imidazol,
- 30 1-Methyl-5-nonyl-2-(phenylmethyl)-3-pyrrolidinol,

- 2',6'-Dibrom-2-methyl-4'-trifluormethoxy-4'-trifluor-methyl-1,3-thiazol-5-carboxanilid,
- 2,6-Dichlor-5-(methylthio)-4-pyrimidinyl-thiocyanat,
- 2,6-Dichlor-N-(4-trifluormethylbenzyl)-benzamid.
- 2,6-Dichlor-N-[[4-(trifluormethyl)-phenyl]-methyl]-benzamid,
- 5 2-(2,3,3-Triiod-2-propenyl)-2H-tetrazol,
 - 2-[(1-Methylethyl)-sulfonyl]-5-(trichlormethyl)-1,3,4-thiadiazol,
 - 2-[[6-Deoxy-4-O-(4-O-methyl-ß-D-glycopyranosyl)-a-D-glucopyranosyl]-amino]-4-methoxy-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-carbonitril,
 - 2-Aminobutan,
- 10 2-Brom-2-(brommethyl)-pentandinitril,
 - 2-Chlor-N-(2,3-dihydro-1,1,3-trimethyl-1H-inden-4-yl)-3-pyridincarboxamid,
 - 2-Chlor-N-(2,6-dimethylphenyl)-N-(isothiocyanatomethyl)-acetamid,
 - 2-Phenylphenol(OPP),
 - 3,4-Dichlor-1-[4-(difluormethoxy)-phenyl]-1H-pyrrol-2,5-dion,
- 3,5-Dichlor-N-[cyan[(1-methyl-2-propynyl)-oxy]-methyl]-benzamid,
 - 3-(1,1-Dimethylpropyl-1-oxo-1H-inden-2-carbonitril,
 - 3-[2-(4-Chlorphenyl)-5-ethoxy-3-isoxazolidinyl]-pyridin,
 - 4-Chlor-2-cyan-N,N-dimethyl-5-(4-methylphenyl)-1H-imidazol-1-sulfonamid,
 - 4-Methyl-tetrazolo[1,5-a]quinazolin-5(4H)-on,
- 20 8-Hydroxychinolinsulfat,
 - 9H-Xanthen-9-carbonsäure-2-[(phenylamino)-carbonyl]-hydrazid,
 - bis-(1-Methylethyl)-3-methyl-4-[(3-methylbenzoyl)-oxy]-2,5-thiophendicarboxylat,
 - cis-1-(4-Chlorphenyl)-2-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-cycloheptanol,
 - cis-4-[3-[4-(1,1-Dimethylpropyl)-phenyl-2-methylpropyl]-2,6-dimethyl-morpholin-
- 25 hydrochlorid,
 - Ethyl-[(4-chlorphenyl)-azo]-cyanoacetat,
 - Kaliumhydrogencarbonat,
 - Methantetrathiol-Natriumsalz,
 - Methyl-1-(2,3-dihydro-2,2-dimethyl-1H-inden-1-yl)-1H-imidazol-5-carboxylat,
- 30 Methyl-N-(2,6-dimethylphenyl)-N-(5-isoxazolylcarbonyl)-DL-alaninat,

Methyl-N-(chloracetyl)-N-(2,6-dimethylphenyl)-DL-alaninat,

N-(2,6-Dimethylphenyl)-2-methoxy-N-(tetrahydro-2-oxo-3-furanyl)-acetamid,

N-(2,6-Dimethylphenyl)-2-methoxy-N-(tetrahydro-2-oxo-3-thienyl)-acetamid,

N-(2-Chlor-4-nitrophenyl)-4-methyl-3-nitro-benzolsulfonamid,

- 5 N-(4-Cyclohexylphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-2-pyrimidinamin,
 - N-(4-Hexylphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-2-pyrimidinamin,
 - N-(5-Chlor-2-methylphenyl)-2-methoxy-N-(2-oxo-3-oxazolidinyl)-acetamid,
 - N-(6-Methoxy)-3-pyridinyl)-cyclopropancarboxamid,
 - N-[2,2,2-Trichlor-1-[(chloracetyl)-amino]-ethyl]-benzamid,
- N-[3-Chlor-4,5-bis-(2-propinyloxy)-phenyl]-N'-methoxy-methanimidamid,
 - N-Formyl-N-hydroxy-DL-alanin -Natriumsalz,
 - O,O-Diethyl-[2-(dipropylamino)-2-oxoethyl]-ethylphosphoramidothioat,
 - O-Methyl-S-phenyl-phenylpropylphosphoramidothioate,
 - S-Methyl-1,2,3-benzothiadiazol-7-carbothioat,
- spiro[2H]-1-Benzopyran-2,1'(3'H)-isobenzofuran]-3'-on,
 - 4-[3,4-Dimethoxyphenyl)-3-(4-fluorphenyl)-acryloyl]-morpholin

Bakterizide:

Bronopol, Dichlorophen, Nitrapyrin, Nickel-dimethyldithiocarbamat, Kasugamycin, Octhilinon, Furancarbonsäure, Oxytetracyclin, Probenazol, Streptomycin, Tecloftalam, Kupfersulfat und andere Kupfer-Zubereitungen.

Insektizide / Akarizide / Nematizide:

25

Abamectin, Acephate, Acetamiprid, Acrinathrin, Alanycarb, Aldicarb, Aldoxycarb, Alpha-cypermethrin, Alphamethrin, Amitraz, Avermectin, AZ 60541, Azadirachtin, Azamethiphos, Azinphos A, Azinphos M, Azocyclotin,

10

15

20

Bacillus popilliae, Bacillus sphaericus, Bacillus subtilis, Bacillus thuringiensis, Baculoviren, Beauveria bassiana, Beauveria tenella, Bendiocarb, Benfuracarb, Bensultap, Benzoximate, Betacyfluthrin, Bifenazate, Bifenthrin, Bioethanomethrin, Biopermethrin, Bistrifluron, BPMC, Bromophos A, Bufencarb, Buprofezin, Butathiofos, Butocarboxim, Butylpyridaben,

Cadusafos, Carbaryl, Carbofuran, Carbophenothion, Carbosulfan, Cartap, Chloethocarb, Chlorethoxyfos, Chlorfenapyr, Chlorfenvinphos, Chlorfluazuron, Chlormephos, Chlorpyrifos, Chlorpyrifos M, Chlovaporthrin, Chromafenozide, Cis-Resmethrin, Cispermethrin, Clocythrin, Cloethocarb, Clofentezine, Clothianidine, Cyanophos, Cycloprene, Cycloprothrin, Cyfluthrin, Cyhalothrin, Cyhexatin, Cypermethrin, Cyromazine,

Deltamethrin, Demeton M, Demeton S, Demeton-S-methyl, Diafenthiuron, Diazinon, Dichlorvos, Dicofol, Diflubenzuron, Dimethoat, Dimethylvinphos, Diofenolan, Disulfoton, Docusat-sodium, Dofenapyn.

Eflusilanate, Emamectin, Empenthrin, Endosulfan, Entomopfthora spp., Esfenvalerate, Ethiofencarb, Ethion, Ethoprophos, Etofenprox, Etoxazole, Etrimfos,

Fenamiphos, Fenazaquin, Fenbutatin oxide, Fenitrothion, Fenothiocarb, Fenoxacrim, Fenoxycarb, Fenpropathrin, Fenpyrad, Fenpyrithrin, Fenpyroximate, Fenvalerate, Fipronil, Fluazuron, Flubrocythrinate, Flucycloxuron, Flucythrinate, Flufenoxuron,

Flumethrin, Flutenzine, Fluvalinate, Fonophos, Fosmethilan, Fosthiazate, Fub-

25 fenprox, Furathiocarb,

Granuloseviren

Halofenozide, HCH, Heptenophos, Hexaflumuron, Hexythiazox, Hydroprene,

- 51 -

Imidacloprid, Indoxacarb, Isazofos, Isofenphos, Isoxathion, Ivermectin,

Kernpolyederviren

5 Lambda-cyhalothrin, Lufenuron

Malathion, Mecarbam, Metaldehyd, Methamidophos, Metharhizium anisopliae, Metharhizium flavoviride, Methidathion, Methiocarb, Methoprene, Methomyl, Methoxyfenozide, Metolcarb, Metoxadiazone, Mevinphos, Milbemectin, Milbemycin, Monocrotophos,

Naled, Nitenpyram, Nithiazine, Novaluron

Omethoat, Oxamyl, Oxydemethon M

15

20

10

Paecilomyces fumosoroseus, Parathion A, Parathion M, Permethrin, Phenthoat, Phorat, Phosalone, Phosmet, Phosphamidon, Phoxim, Pirimicarb, Pirimiphos A, Pirimiphos M, Profenofos, Promecarb, Propargite, Propoxur, Prothiofos, Prothoat, Pymetrozine, Pyraclofos, Pyresmethrin, Pyrethrum, Pyridaben, Pyridathion, Pyrimidifen, Pyriproxyfen,

Quinalphos,

Ribavirin

25

30

Salithion, Sebufos, Silafluofen, Spinosad, Spirodiclofen, Sulfotep, Sulprofos,

Tau-fluvalinate, Tebufenozide, Tebufenpyrad, Tebupirimiphos, Teflubenzuron, Tefluthrin, Temephos, Temivinphos, Terbufos, Tetrachlorvinphos, Tetradifon, Thetacypermethrin, Thiacloprid, Thiamethoxam, Thiapronil, Thiatriphos, Thiocyclam

hydrogen oxalate, Thiodicarb, Thiofanox, Thuringiensin, Tralocythrin, Tralomethrin, Triarathene, Triazamate, Triazophos, Triazuron, Trichlophenidine, Trichlorfon, Triflumuron, Trimethacarb,

5 Vamidothion, Vaniliprole, Verticillium lecanii

YI 5302

Zeta-cypermethrin, Zolaprofos

10

(1 R-cis)-[5-(Phenylmethyl)-3-furanyl]-methyl-3-[(dihydro-2-oxo-3(2 H)-furanyliden)-methyl]-2, 2-dimethylcyclopropancarboxylat

(3-Phenoxyphenyl)-methyl-2,2,3,3-tetramethylcyclopropanecarboxylat

1-[(2-Chlor-5-thiazolyl)methyl]tetrahydro-3,5-dimethyl-N-nitro-1,3,5-triazin-2(1H)-

15 imin

2-(2-Chlor-6-fluorphenyl)-4-[4-(1,1-dimethylethyl)phenyl]-4,5-dihydro-oxazol

2-(Acetlyoxy)-3-dodecyl-1,4-naphthalindion

2-Chlor-N-[[[4-(1-phenylethoxy)-phenyl]-amino]-carbonyl]-benzamid

2-Chlor-N-[[[4-(2,2-dichlor-1,1-difluorethoxy)-phenyl]-amino]-carbonyl]-benzamid

3-Methylphenyl-propylcarbamat

4-[4-(4-Ethoxyphenyl)-4-methylpentyl]-1-fluor-2-phenoxy-benzol

 $\begin{tabular}{ll} 4-Chlor-2-(1,1-dimethyle-thyl)-5-[[2-(2,6-dimethyl-4-phenoxyphenoxy)ethyl]thio]-3(2H)-pyridazinon \end{tabular}$

4-Chlor-2-(2-chlor-2-methylpropyl)-5-[(6-iod-3-pyridinyl)methoxy]-3(2H)-pyrida-

25 zinon

4-Chlor-5-[(6-chlor-3-pyridinyl)methoxy]-2-(3,4-dichlorphenyl)-3(2H)-pyridazinon Bacillus thuringiensis strain EG-2348

Benzoesäure [2-benzoyl-1-(1,1-dimethylethyl)-hydrazid

Butansäure 2,2-dimethyl-3-(2,4-dichlorphenyl)-2-oxo-1-oxaspiro[4.5]dec-3-en-4-yl-

30 ester

25

30

- [3-[(6-Chlor-3-pyridinyl)methyl]-2-thiazolidinyliden]-cyanamid
 Dihydro-2-(nitromethylen)-2H-1,3-thiazine-3(4H)-carboxaldehyd
 Ethyl-[2-[[1,6-dihydro-6-oxo-1-(phenylmethyl)-4-pyridazinyl]oxy]ethyl]-carbamat
 N-(3,4,4-Trifluor-1-oxo-3-butenyl)-glycin
- N-(4-Chlorphenyl)-3-[4-(difluormethoxy)phenyl]-4,5-dihydro-4-phenyl-1H-pyrazol1-carboxamid
 - N-[(2-Chlor-5-thiazolyl)methyl]-N'-methyl-N"-nitro-guanidin
 N-Methyl-N'-(1-methyl-2-propenyl)-1,2-hydrazindicarbothioamid
 N-Methyl-N'-2-propenyl-1,2-hydrazindicarbothioamid
- O,O-Diethyl-[2-(dipropylamino)-2-oxoethyl]-ethylphosphoramidothioat
 N-Cyanomethyl-4-trifluormethyl-nicotinamid
 3,5-Dichlor-1-(3,3-dichlor-2-propenyloxy)-4-[3-(5-trifluormethylpyridin-2-yloxy)-propoxy]-benzol
- Auch eine Mischung mit anderen bekannten Wirkstoffen, wie Herbiziden oder mit Düngemitteln und Wachstumsregulatoren ist möglich.
 - Darüber hinaus weisen die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) auch sehr gute antimykotische Wirkungen auf. Sie besitzen ein sehr breites antimykotisches Wirkungsspektrum, insbesondere gegen Dermatophyten und Sprosspilze, Schimmel und diphasische Pilze (z.B. gegen Candida-Spezies wie Candida albicans, Candida glabrata) sowie Epidermophyton floccosum, Aspergillus-Spezies wie Aspergillus niger und Aspergillus fumigatus, Trichophyton-Spezies wie Trichophyton mentagrophytes, Microsporon-Spezies wie Microsporon canis und audouinii. Die Aufzählung dieser Pilze stellt keinesfalls eine Beschränkung des erfassbaren mykotischen Spektrums dar, sondern hat nur erläuternden Charakter.
 - Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, wie gebrauchsfertige Lösungen, Suspensionen, Spritzpulver, Pasten, lösliche Pulver, Stäubemittel und Granulate angewendet werden. Die

5

10

15

20

25

Anwendung geschieht in üblicher Weise, z.B. durch Gießen, Verspritzen, Versprühen, Verstreuen, Verstäuben, Verschäumen, Bestreichen usw. Es ist ferner möglich, die Wirkstoffe nach dem Ultra-Low-Volume-Verfahren auszubringen oder die Wirkstoffzubereitung oder den Wirkstoff selbst in den Boden zu injizieren. Es kann auch das Saatgut der Pflanzen behandelt werden.

Beim Einsatz der erfindungsgemäßen Wirkstoffe als Fungizide können die Aufwandmengen je nach Applikationsart innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Bei der Behandlung von Pflanzenteilen liegen die Aufwandmengen an Wirkstoff im allgemeinen zwischen 0,1 und 10.000 g/ha, vorzugsweise zwischen 10 und 1.000 g/ha. Bei der Saatgutbehandlung liegen die Aufwandmengen an Wirkstoff im allgemeinen zwischen 0,001 und 50 g pro Kilogramm Saatgut, vorzugsweise zwischen 0,01 und 10 g pro Kilogramm Saatgut. Bei der Behandlung des Bodens liegen die Aufwandmengen an Wirkstoff im allgemeinen zwischen 0,1 und 10.000 g/ha, vorzugsweise zwischen 1 und 5.000 g/ha.

Wie bereits oben erwähnt, können mit erfindungsgemäßen Wirkstoffen alle Pflanzen und deren Teile behandelt werden. In einer bevorzugten Ausführungsform werden wild vorkommende oder durch konventionelle biologische Zuchtmethoden, wie Kreuzung oder Protoplastenfusion erhaltenen Pflanzenarten und Pflanzensorten sowie deren Teile behandelt. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform werden transgene Pflanzen und Pflanzensorten, die durch gentechnologische Methoden gegebenenfalls in Kombination mit konventionellen Methoden erhalten wurden (Genetic Modified Organisms) und deren Teile behandelt. Der Begriff "Teile" bzw. "Teile von Pflanzen" oder "Pflanzenteile" wurde oben erläutert.

Besonders bevorzugt werden erfindungsgemäß Pflanzen der jeweils handelsüblichen oder in Gebrauch befindlichen Pflanzensorten behandelt. Unter Pflanzensorten versteht man Pflanzen mit neuen Eigenschaften ("Traits"), die sowohl durch konventio-

- 55 -

nelle Züchtung, durch Mutagenese oder durch rekombinante DNA-Techniken gezüchtet worden sind. Dies können Sorten, Rassen, Bio- und Genotypen sein.

5

10

15

20

25

30

Je nach Pflanzenarten bzw. Pflanzensorten, deren Standort und Wachstumsbedingungen (Böden, Klima, Vegetationsperiode, Ernährung) können durch die erfindungsgemäße Behandlung auch überadditive ("synergistische") Effekte auftreten. So sind beispielsweise erniedrigte Aufwandmengen und/oder Erweiterungen des Wirkungsspektrums und/oder eine Verstärkung der Wirkung der erfindungsgemäß verwendbaren Stoffe und Mittel, besseres Pflanzenwachstum, erhöhte Toleranz gegenüber hohen oder niedrigen Temperaturen, erhöhte Toleranz gegen Trockenheit oder gegen Wasser- bzw. Bodensalzgehalt, erhöhte Blühleistung, erleichterte Ernte, Beschleunigung der Reife, höhere Ernteerträge, höhere Qualität und/oder höherer Ernährungswert der Ernteprodukte, höhere Lagerfähigkeit und/oder Bearbeitbarkeit der Ernteprodukte möglich, die über die eigentlich zu erwartenden Effekte hinausgehen.

Zu den bevorzugten erfindungsgemäß zu behandelnden transgenen (gentechnologisch erhaltenen) Pflanzen bzw. Pflanzensorten gehören alle Pflanzen, die durch die gentechnologische Modifikation genetisches Material erhielten, welches diesen Pflanzen besondere vorteilhafte wertvolle Eigenschaften ("Traits") verleiht. Beispiele für solche Eigenschaften sind besseres Pflanzenwachstum, erhöhte Toleranz gegenüber hohen oder niedrigen Temperaturen, erhöhte Toleranz gegen Trockenheit oder gegen Wasser- bzw. Bodensalzgehalt, erhöhte Blühleistung, erleichterte Ernte, Beschleunigung der Reife, höhere Ernteerträge, höhere Qualität und/oder höherer Ernährungswert der Ernteprodukte, höhere Lagerfähigkeit und/oder Bearbeitbarkeit der Ernteprodukte. Weitere und besonders hervorgehobene Beispiele für solche Eigenschaften sind eine erhöhte Abwehr der Pflanzen gegen tierische und mikrobielle Schädlinge, wie gegenüber Insekten, Milben, pflanzenpathogenen Pilzen, Bakterien und/oder Viren sowie eine erhöhte Toleranz der Pflanzen gegen bestimmte herbizide Wirkstoffe. Als Beispiele transgener Pflanzen werden die wichtigen Kul-

5

10

15

20

25

30

turpflanzen, wie Getreide (Weizen, Reis), Mais, Soja, Kartoffel, Baumwolle, Raps sowie Obstpflanzen (mit den Früchten Äpfel, Birnen, Zitrusfrüchten und Weintrauben) erwähnt, wobei Mais, Soja, Kartoffel, Baumwolle und Raps besonders hervorgehoben werden. Als Eigenschaften ("Traits") werden besonders hervorgehoben die erhöhte Abwehr der Pflanzen gegen Insekten durch in den Pflanzen entstehende Toxine, insbesondere solche, die durch das genetische Material aus Bacillus Thuringiensis (z.B. durch die Gene CryIA(a), CryIA(b), CryIA(c), CryIIA, CryIIIA, CryIIIB2, Cry9c Cry2Ab, Cry3Bb und CryIF sowie deren Kombinationen) in den Pflanzen erzeugt werden (im folgenden "Bt Pflanzen"). Als Eigenschaften ("Traits") werden auch besonders hervorgehoben die erhöhte Abwehr von Pflanzen gegen Pilze, Bakterien und Viren durch Systemische Akquirierte Resistenz (SAR), Systemin, Phytoalexine, Elicitoren sowie Resistenzgene und entsprechend exprimierte Proteine und Toxine. Als Eigenschaften ("Traits") werden weiterhin besonders hervorgehoben die erhöhte Toleranz der Pflanzen gegenüber bestimmten herbiziden Wirkstoffen, beispielsweise Imidazolinonen, Sulfonylharnstoffen, Glyphosate oder Phosphinotricin (z.B. "PAT"-Gen). Die jeweils die gewünschten Eigenschaften ("Traits") verleihenden Gene können auch in Kombinationen miteinander in den transgenen Pflanzen vorkommen. Als Beispiele für "Bt Pflanzen" seien Maissorten, Baumwollsorten, Sojasorten und Kartoffelsorten genannt, die unter den Handelsbezeichnungen YIELD GARD® (z.B. Mais, Baumwolle, Soja), KnockOut® (z.B. Mais), StarLink® (z.B. Mais), Bollgard® (Baumwolle), Nucoton® (Baumwolle) und NewLeaf® (Kartoffel) vertrieben werden. Als Beispiele für Herbizid tolerante Pflanzen seien Maissorten, Baumwollsorten und Sojasorten genannt, die unter den Handelsbezeichnungen Roundup Ready® (Toleranz gegen Glyphosate z.B. Mais, Baumwolle, Soja), Liberty Link® (Toleranz gegen Phosphinotricin, z.B. Raps), IMI® (Toleranz gegen Imidazolinone) und STS® (Toleranz gegen Sulfonylharnstoffe z.B. Mais) vertrieben werden. Als Herbizid resistente (konventionell auf Herbizid-Toleranz gezüchtete) Pflanzen seien auch die unter der Bezeichnung Clearfield® vertriebenen Sorten (z.B. Mais) erwähnt. Selbstverständlich gelten diese Aussagen auch für in der Zukunft entwickelte bzw. zukünftig auf den Markt kommende

- 57 -

Pflanzensorten mit diesen oder zukünftig entwickelten genetischen Eigenschaften ("Traits").

Die aufgeführten Pflanzen können besonders vorteilhaft mit den erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) behandelt werden. Die bei den Wirkstoffen oben angegebenen Vorzugsbereiche gelten auch für die Behandlung dieser Pflanzen. Besonders hervorgehoben sei die Pflanzenbehandlung mit den im vorliegenden Text speziell aufgeführten Verbindungen.

Die Erfindung wird durch die folgenden Beispiele veranschaulicht.

<u>Herstellungsbeispiele</u>

Beispiel 1

Verfahren (a)

5

10

15

In eine Lösung von 0,7 g (181 mMol) 5,7-Dichlor-2-(trifluormethyl)-6-(2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin und 0,28 g (1,81 mMol) 4-Trifluormethylpiperidin in 20 ml Dichlormethan werden 0,18 g Triethylamin gegeben. Das Gemisch wird 18 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Danach wird das Reaktionsgemisch mit soviel 1N Salzsäure versetzt und gerührt, dass der pH-Wert der Mischung bei 1 - 2 liegt (ca. 50 ml). Die organische Phase wird abgetrennt, über Natriumsulfat getrocknet und unter vermindertem Druck eingeengt. Der Rückstand wird mit Petrolether verrührt und abgesaugt. Man erhält 0,3 g (30,3 % der Theorie) 5-Chlor-2-(trifluormethyl)-7-[4-trifluormethyl)-1-piperidinyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]-triazolo[1,5-a]pyrimidin.

20 HPLC: logP = 4,43

Nach den zuvor angegebenen Methoden werden auch die in der nachstehenden Tabelle 1 aufgeführten Verbindungen der Formel (I) erhalten.

Tabelle 1

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
1	-CH ₂ -CH ₂ -CH(CF ₃)-CH ₂ -	СН ₂ -	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	CI		4,43	
2	-СН ₂ -СН ₂ -СН(СF ₃)-СН ₂ -	СН ₂ -	2,4,6- Trifluorphenyl	-C ₂ H ₅	CI		3,99	
3	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	CI		3,94	
4	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-C ₂ H ₅	CI		3,39	
5	-CH ₂ -CF ₃	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-C ₂ H ₅	CI		3,06	
6	-CH ₂ -CH ₂ -CF ₃	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-C ₂ H ₅	CI		3,18	
7	-CH ₂ -CH ₂ -CF ₃	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	CI		3,76	
8	-CH ₂ -CF ₃	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	CI		3,64	
9	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	t-Butyl	CI		4,24	
10	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-C ₂ H ₅	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	CI		4,73	
11	-i-Propyl	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	CI		3,8	

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
12	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		3,01	
13	-CH ₂ -CF ₃	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		2,69	
14	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-C ₂ H ₅	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		3,83	
15	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-С ₂ Н ₅	2,4,6- Trifluorphenyl	-C ₂ H ₅	CI		4,34	
16	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		2,76	
17	-i-Propyl	-H	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,39	
18	-СН ₂ -СN	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-СН ₃	CI		2,02	
19	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-H	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	СІ	AS	3,59	
20	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-H	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI	BS	3,61	
21	-СН ₂ -С(СН ₃)=СН ₂	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-C ₂ H ₅	Cl		3,15	
22	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	Cl		3,82	
23	-CH ₂ -CN	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-С ₂ Н ₅	Cl		2,27	
24	-CH ₂ -CN	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	CI		2,91	
25	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	Br		3,99	

Bsp.	Rl	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
26	-i-Propyl	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		2,71	
27	-NH ₂	-i-Propyl	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		2,77	
28	i-Propylamino	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	СІ		2,7	
29	2-Methoxyethyl	-С ₂ Н ₅	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,93	
30	2-Methoxyethyl	-C ₂ H ₅	2,4,6- Trifluorphenyl	-C ₂ H ₅	CI		3,37	
31	2-Methoxyethyl	-C ₂ H ₅	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	CI		4,04	
32	Cyclopentyl	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	Cl		4,25	
33	-C ₂ H ₅	-C ₂ H ₅	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	CI		4,25	
34	-СН ₂ -СН ₂ -О-СН ₂ -СН	2-	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	CI		3,22	
35	Cyclopropyl	-н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	Cl		3,53	
36	-CH ₃	-СН ₃	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,13	
37	-C ₂ H ₅	-H	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI			
38	-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН ₂	•	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI			
39	-CH ₂ -CN	-H	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	СІ			

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso-	logP	Fp.: (°C)
Nr.				·		mer		
40	Cyclopentyl	-H	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI			
41	-С ₂ Н ₅	-C ₂ H ₅	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	Cl			
42	-СН ₂ -СН ₂ -О-СН ₂ -СН	2-	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	Cl			
43	2-Methoxyethyl	-Н	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	Cl			
44	-CH ₃	-Н	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI			
45	-CH ₂ -CH ₂ -S-CH ₂ -CH	2-	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI			
46	-СН ₂ -СН ₂ -СН(СН ₃)-СН ₂ -	-СН ₂ -	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI			
47	Cyclohexyl	-H	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI			
48	Cyclopropylmethyl	-H	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	Cl			
49	i-Propylamino	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-C ₂ H ₅	Cl		3,05	
50	1-Cyclopropylethylamino	-H	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	Cl			
51	n-Butylamino	-H	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	СІ			
52	-NH-CH ₂ -CF ₂ -CHF ₂	-H	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI			
53	-NH-CH ₂ -CH(CH ₃) ₂	-H	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI			

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso-	logP	Fp.: (°C)
Nr.			-			mer		
54	Allylamino	-H	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI			
55	-NH-CH ₂ -CF ₃	-H	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	СІ			
56	i-Propylamino	-H	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	СІ			
57	t-Butylamino	-H	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI			
58	-СН ₂ -СН(СН ₃)-О-СН(СН ₃))-CH ₂ -	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		3	
59	-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -	•	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,86	
60	-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН	-l ₂ -	2,4,6- Trifluorphenyl	-СН ₃	CI		3,43	
61	n-Propyl	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,75	
62	Cyclopentyl	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,23	
63	-C ₂ H ₅	-C ₂ H ₅	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,23	
64	2-Methoxyethyl	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,34	
65	Cyclopropyl	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		2,51	
66	-СН ₂ -СН ₂ -S-СН ₂ -СН ₂	:	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		3,09	
67	-СН ₂ -СН ₂ -СН(СГ ₃)-СН ₂ -	СН ₂ -	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		3,6	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso-	logP	Fp.: (°C)
68	Cyclopropylmethyl	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-СН ₃	CI		2,86	
69	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		3,04	
70	-CH ₂ -CH ₂ -CF ₃	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-СН ₃	CI		2,85	
71	-CH ₂ -CH(CH ₃)-O-CH(CH ₃)-CH ₂ -	2,4,6- Trifluorphenyl	-C ₂ H ₅	CI		3,57	
72	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂	•	2,4,6- Trifluorphenyl	-C ₂ H ₅	CI		3,29	
73	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -Cl	H ₂ -	2,4,6- Trifluorphenyl	-C ₂ H ₅	CI		3,94	
74	n-Propyl	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-C ₂ H ₅	Ci		3,14	
75	Cyclopentyl	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-C ₂ H ₅	CI		3,66	
76	-i-Propyl	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-C ₂ H ₅	СІ		3,15	
77	-С ₂ н ₅	-C ₂ H ₅	2,4,6- Trifluorphenyl	-C ₂ H ₅	Cl		3,71	
78	2-Methoxyethyl	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-С ₂ Н ₅	Cl		2,68	
79	Cyclopropyl	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-С ₂ Н ₅	CI		2,85	
80	-CH ₂ -CH ₂ -S-CH ₂ -CH ₂	•	2,4,6- Trifluorphenyl	-C ₂ H ₅	Cl		3,53	
81	Cyclopropylmethyl	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-C ₂ H ₅	CI		3,23	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
82	-i-Propyl	-Н	3-Chlor-4- fluorphenyl	-СН ₃	Cl		3,01	
83	-СН ₂ -СН ₂ -СН=СН-СН	I ₂ -	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		3,2	
84	i-Propylamino	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	CI		3,68	
85	-CH ₂ -CH ₂ -CH=C(CH ₃)-0	CH ₂ -	2,4,6- Trifluorphenyl	-СН ₃	CI		3,57	
86	-CH ₃	-CH ₃	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		2,49	
87	-С ₂ Н ₅	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		2,44	
88	-C(CH ₃) ₂ -CF ₃	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		3,7	
89	-СН ₂ -СН ₂ -О-СН ₂ -СН ₂	2-	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		2,43	
90	-CH ₃	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		2,12	
91	-C ₂ H ₅	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-C ₂ H ₅	CI		2,78	
92	-СН ₂ -СН ₂ -О-СН ₂ -СН ₂	·	2,4,6- Trifluorphenyl	-С ₂ Н ₅	CI		2,8	
93	-CH ₃	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-С ₂ Н ₅	Cl		2,44	
94	-СН(СF ₃)-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -С	 CH ₂ -	2,4,6- Trifluorphenyl	-C ₂ H ₅	CI		4,27	
95	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-С ₂ Н ₅	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		4,69	123-25

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
96	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-С ₂ Н ₅	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,73	100-02
97	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-н	3-Chlor-4- fluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,32	
98	-СН ₂ -СН(ОН)-СН ₂ -СН	2-	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		1,85	
99	-CH ₂ -CH(OH)-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₂ -	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		2,15	
100	-CH ₃	-CH ₃	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	CI		3,6	
101	-СН ₂ -СН(СН ₃)-О-СН(СН ₃)-CH ₂ -	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	CI		4,18	
102	-C ₂ H ₅	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	Cl		3,5	
103	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂		2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	CI		3,92	
104	-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -С	H ₂ -	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	CI		4,46	
105	-C(CH ₃) ₂ -CF ₃	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	CI		4,37	
106	n-Propyl	~H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	CI		3,82	
107	2-Methoxyethyl	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	Cı		3,38	
108	-CH ₃	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	CI		3,17	
109	-CH(CF ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂	-CH ₂ -	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	Cl		4,76	

		ī			_	_		
Bsp. Nr.	Rl	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
110	-СН ₂ -СН ₂ -S-СН ₂ -СН	2-	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	CI		4,09	
111	Cyclopropylmethyl	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CF ₃	CI		3,89	
112	-СН ₂ -S-СН ₂ -СН ₂ -		2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		2,84	
113	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	- H	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,03	
114	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-C ₂ H ₅	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH₃	CI		3,91	
115	-CH(CH ₂ OH)-COOCH ₃	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		1,93	
116	-СН(СН ₃)-СН ₂ -О-СН ₃	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-СН ₃	Cl		2,64	
117	-СН(СН ₃)-СН=СН-СН(С	Н ₃)-	2,4,6- Trifluorphenyl	-СН ₃	CI		3,52	
118	AB3	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-СН ₃	CI		3,11	
119	AB4		2,4,6- Trifluorphenyl	-СН ₃	CI		2,65	
120	AB5	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		3,47	
121	AB6		2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		2,13	
122	-СН(СН ₃)-СН ₂ -ОН	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		1,93	
123	-СН(СН ₃)-СН(О-СН ₃) ₂	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,74	

Bsp.	RI	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso-	logP	Fp.: (°C)
Nr. 124	-CH(CH ₃)-СООСН ₃	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI	mer	2,45	
125	-CH ₂ -СООСН ₃	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-СН3	CI		2,13	
126	-CH(CH ₃)-COO-t-butyl	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		3,44	
127	-NH ₂	i-Butyl	2,4,6- Trifluorphenyl	-С ₂ Н ₅	CI		3,47	176-78
128	2-Methoxyethyl	-C ₂ H ₅	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,84	
129	-NH ₂	i-Butyl	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		3,06	Paste
130	-NH ₂	i-Butyl	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,12	157-8
131	-NH ₂	i-Butyl	3-Chlor-4- fluorphenyl	-СН ₃	CI		3,31	155-8
132	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-Н	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,01	
133	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-C ₂ H ₅	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		3,9	
134	1,2-Dimethylpropyl	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		3,37	
135	i-Butoxy	-H	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,88	
136	-0-C ₂ H ₅	-Н	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		2,22	
137	3-Chlorbenzyloxy	-н	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,21	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso-	logP	Fp.: (°C)
138	4-Chlorbenzyloxy	-H	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,23	
139	-O-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃	-Н	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,78	
140	Allyloxy	-Н	2,6- Difluorphenyl	-СН3	Cl		2,38	
141	t-Butoxy	•Н	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	СІ		2,68	
142	2-Hexahydropyranyloxy	-н	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,54	
143	-0-СН3	-CH ₃	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,54	
144	O-i-Propyl	-H	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		2,46	
145	i-Butyl	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	СІ		3,14	
146	-CH ₂ -C(CH ₃) ₃	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-СН ₃	CI		3,5	
147	2-Butyl	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-СН ₃	Cı		3,1	
148	-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃) ₂	-CH ₃	2,4,6- Trifluorphenyl	-СН ₃	СІ		1,5	
149	Propargyl	-CH ₃	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		2,77	
150	-CH ₂ -COOC ₂ H ₅	-СН ₃	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		2,8	
151	1,3-Dioxolan-2-ylmethyl	-СН ₃	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,67	

- 		— Т	——————————————————————————————————————			Т		
Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso-	logP	Fp.: (°C)
Nr.						mer		
152	Allyl	-CH ₃	2,4,6-	-CH ₃	CI		3,18	
132	,.	- 3	Trifluorphenyl	J				
153	(2-Furyl)methyl	-CH ₃	2,4,6-	-CH ₃	Cl		3,22	
155	(2-1 dryl)memy.	0.1.3	Trifluorphenyl				·]]
154	i-Butyl	-CH ₃	2,4,6-	-CH ₃	CI		3,63	
154	1-Dutyl	-0113	Trifluorphenyl	0.1.3	, ·		-,	
	CIL C(CIL)-CIL	CH	2,4,6-	-CH ₃	CI		3,55	
155	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-CH ₃	Trifluorphenyl	-0113	.		3,55	
	CH CH MOH	CII	2,4,6-	CU.	CI		1,59	
156	-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃) ₂	-C ₂ H ₅	Trifluorphenyl	-CH ₃	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		1,55	
				CII	CI		3,5	
157	Allyl	-C ₂ H ₅	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃			3,3	
					01		2.55	
158	(2-Furyl)methyl	-C ₂ H ₅	2,4,6- Trifluorphenyl	-СН ₃	CI		3,55	
						-	2.26	
159	(2-Tetrahydrofuryl)methyl	-C ₂ H ₅	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		3,26	
					 			
160	-CH ₂ -COOC ₂ H ₅	-C ₂ H ₅	2,4,6-	-CH ₃	CI	Ì	3,14	
			Trifluorphenyl		-	-		
161	n-Butyl	-C ₂ H ₅	2,4,6-	-CH ₃	CI		4,08	
		 	Trifluorphenyl		-	-		
162	Cyclopropylmethyl	n-Propyl	2,4,6-	-CH ₃	CI		4,08	
			Trifluorphenyl		-	-	 	
163	(2-Tetrahydrofuryi)methyl	n-Propyl	2,4,6-	-CH ₃	CI		3,68	
<u> </u>			Trifluorphenyl		-	+-		
164	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-		2,4,6-	-CH ₃	CI		3,81	
			Trifluorphenyl		-	-		
165	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -		2,4,6-	-CH ₃	CI		3,9	
			Trifluorphenyl					

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso-	logP	Fp.: (°C)
166	-СН ₂ -СН ₂ -СН(СН ₃)-СН ₂ -	СН ₂ -	2,4,6- Trifluorphenyl	-СН ₃	CI		3,9	
167	-CH ₂ -CH ₂ -CHF-CH ₂ -CH ₂ -		2,4,6- Trifluorphenyl	-СН ₃	CI		3,03	
168	AB7		2,4,6- Trifluorphenyl	-СН ₃	CI		3,73	
169	-СН ₂ -СН(СН ₃)-О-СН(СН ₃))-CH ₂ -	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,84	
170	-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН ₂	•	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		2,61	
171	-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СІ	H ₂ -	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		. 3,17	
172	n-Propyl	- H	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,52	
173	Cyclopentyl	-Н	2,6- Difluorphenyl	-СH ₃	CI		2,97	
174	-i-Propyl	-H	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,52	
175	-C ₂ H ₅	-C ₂ H ₅	2,6- Difluorphenyl	-СН3	CI		2,98	
176	-СН ₂ -СН ₂ -О-СН ₂ -СН	2-	2,6- Difluorphenyl	-СН3	СІ		2,2	
177	2-Methoxyethyl	-Н	2,6- Difluorphenyl	-СН3	CI		2,12	
178	Cyclopropyl	-H	2,6- Difluorphenyl	-СН3	CI		2,28	
179	-СН ₂ -СН ₂ -S-СН ₂ -СН	2-	2,6- Difluorphenyl	-СН3	СІ		2,84	

Bsp.	RI	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
180	-CH ₂ -CH ₂ -CH(CF ₃)-CH ₂ -(CH ₂ -	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,36	
181	Cyclopropylmethyl	-H	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,62	
182	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-Н	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,78	
183	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-H	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		2,56	
184	-CH ₂ -CH ₂ -CF ₃	-H	2,6- Difluorphenyl	-СН3	CI		2,63	
185	1-Cyclohexylethyl	-Н	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		4	
186	Cyclohexyl	-Н	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,28	
187	2-Butyl	-H	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,82	
188	3-Trifluormethylcyclohexyl	-H	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,37	·
189	3,5-bis-Trifluormethylcyclohexyl	-H	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,62	
190	4-Trifluormethylcyclohexyl	-Н	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	СІ		3,39	
191	i-Butyl	-H	2,4- Difluorphenyl	-CH3	СІ		3	
192	n-Butyl	-H	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,04	
193	-CH ₂ -C(CH ₃) ₃	-H	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,4	

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
194	2-Butyl	-H	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,01	
195	-CH ₂ -CH ₂ -CF ₃	-Н	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,76	
196	-i-Propyl	-H	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,69	
197	Cyclohexyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,46	
198	1-Cyclohexylethyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		4,24	
199	Cyclopropyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,45	
200	Cyclopropylmethyl	-H	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,77	
201	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-H	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,72	
202	1,3-Dioxolan-2-ylmethyl	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	-СН3	CI		2,56	
203	Allyl	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,06	
204	(2-Furyl)methyl	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,1	
205	i-Butyl	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,49	
206	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,41	
207	Allyl	-C ₂ H ₅	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,35	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
208	(2-Tetrahydrofuryl)methyl	-С ₂ Н ₅	2,4- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		3,18	
209	2-Methoxyethyl	n-Propyl	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,26	
210	i-Butyl	-H	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		3,1	
211	-CH ₂ -C(CH ₃) ₃	-H	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		3,57	
212	2-Butyl	-H	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		3,09	
213	Cyclopentyl	-H	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		3,28	
214	-i-Propyl	-H	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		2,75	
215	Cyclopropyl	-H	2-Chlorphenyl	-СН ₃	СІ		2,54	
216	Cyclopropylmethyl	-H	2-Chlorphenyl	-CH ₃	Cl		2,85	
217	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-Н	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		2,83	
218	-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH(CH ₃) ₂	-H	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		3,84	
219	1,3-Dioxolan-2-ylmethyl	-СН3	2-Chlorphenyl	-СН ₃	CI		2,62	
220	Allyl	-CH ₃	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		3,19	
221	i-Butyl	-CH ₃	2-Chlorphenyl	-СН ₃	CI		3,65	
222	2-Methoxyethyl	-СН ₃	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		2,64	
223	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-CH ₃	2-Chlorphenyl	-CH ₃	СІ		3,57	
224	Allyl	-C ₂ H ₅	2-Chlorphenyl	-CH ₃	Cl		3,5	
225	2-Methoxyethyl	-C ₂ H ₅	2-Chlorphenyl	-CH ₃	Cl		2,94	
226	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CI	H ₃)-	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		3,27	
227	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -		2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		0,75	
228	-CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -		2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI	_	0,75	
229	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		3,92	

Bsp. Nr.	RI	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
230	-CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -	CH ₂	2-Chlorphenyl	-СН ₃	Cl		3,94	
231	-CH ₂ -CH ₂ -CH=C(CH ₃)-C	CH ₂ -	2-Chlorphenyl	-СН3	Cl		3,7	
232	-CH ₂ -CH ₂ -CH(CF ₃)-CH ₂ -CH ₂ -		2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		3,63	
233	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH	-I ₂ -	2-Chlorphenyl	-СН ₃	CI		3,48	
234	-CH ₂ -CH ₂ -O-CH ₂ -CH ₂ -		2-Chlorphenyl	-СН ₃	CI		2,38	
235	-CH ₂ -CH ₂ -S-CH ₂ -CH ₂	2-	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		3,09	
236	2-Methoxyethyl	-H	2-Chlorphenyl	-СН ₃	CI		2,3	
237	Propargyl	-CH ₃	2-Chlorphenyl	-СН ₃	Cl		2,75	
238	(2-Furyl)methyl	-СН ₃	2-Chlorphenyl	-CH ₃	Cl		3,2	
239	(2-Tetrahydrofuryl)methyl	-С ₂ Н ₅	2-Chlorphenyl	-CH ₃	Cl		3,23	
240	-CH ₂ -COOC ₂ H ₅	-C ₂ H ₅	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		3,11	
241	n-Butyl	-C ₂ H ₅	2-Chlorphenyl	-СН ₃	CI		4,1	
242	-C ₂ H ₅	-C ₂ H ₅	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		3,24	
243	Cyclopropylmethyl	n-Propyl	2-Chlorphenyl	-CH ₃	Cl		4,07	
244	(2-Tetrahydrofuryl)methyl	n-Propyl	2-Chlorphenyl	-СН ₃	CI		3,7	
245	-СН ₂ -СН(ОН)-СН ₂ -СН	I ₂ -	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		0,75	
246	-СН ₂ -СН ₂ -О-СН ₂ -СН	2-	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-СН ₃	CI	!	2,48	
247	n-Butyl	-C ₂ H ₅	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	CI		4,18	
248	i-Butyl	-H	2-Chior-6- Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,14	
249	-CH ₂ -C(CH ₃) ₃	-H	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,59	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
250	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-H	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	CI		2,8	
251	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -		2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,95	
252	-C ₂ H ₅	-C ₂ H ₅	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,33	
253	-CH ₂ -CN	-Н	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-СН ₃	CI		2,11	
254	-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СІ	-i ₂ -	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,55	
255	Cyclopentyl	-H	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,29	
256	-i-Propyl	-Н	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-СН3	CI		2,77	
257	2-Methoxyethyl	-Н	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-СН ₃	CI		2,42	
258	Cyclopropyl	-Н	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-СН ₃	CI		2,77	
259	-сн ₂ -сн ₂ -s-сн ₂ -сн	2-	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	Cı		3,18	
260	-CH ₂ -CF ₃	-Н	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	CI		2,77	
261	-CH ₂ -CH ₂ -CH(CF ₃)-CH ₂ -CH ₂ -		2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,72	
262	-CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -		2-Chlor-6- Fluorphenyi	-CH ₃	СІ		3,99	
263	Cyclopropylmethyl	-H	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,95	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso-	logP	Fp.: (°C)
264	2-Butyl	-Н	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,14	
265	-CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-Cl	H ₂ -	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-СН ₃	CI		3,33	
266	-CH ₂ -CH ₂ -CHF-CH ₂ -C	CH ₂ -	2-Chior-6- Fluorphenyi	-СН ₃	CI		3,07	
267	Allyl	-C ₂ H ₅	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,59	
268	(2-Tetrahydrofuryl)methyl	-C ₂ H ₅	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,29	
269	2-Methoxyethyl	-С ₂ Н ₅	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-СН3	CI		3,03	
270	-СН ₂ -СООС ₂ Н ₅	-С ₂ Н ₅	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,14	
271	Propargyl	-CH ₃	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-СН ₃	CI		2,77	
272	-CH ₂ -COOC ₂ H ₅	-СН3	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	CI		2,48	
273	Allyl	-CH ₃	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-СН ₃	CI		3,26	
274	(2-Furyl)methyl	-CH ₃	2-Chlor-6- Fluorphenyi	-CH ₃	Cl		3,26	
275	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-CH ₃	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,63	
276	i-Butyl	-CH ₃	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	СІ		3,68	
277	(2-Tetrahydrofuryl)methyl	n-Propyl	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-СН ₃	CI		3,72	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso-	logP	Fp.: (°C)
Nr.						mer	•	
278	-СН ₂ -СН(ОН)-СН ₂ -СН	2-	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	CI		2,02	
279	1,3-Dioxolan-2-ylmethyl	-CH ₃	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	CI			
280	-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН(СН	3)-	2,4- Difluorphenyl	-СН3	CI		3,14	
281	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -		2,4- Difluorphenyl	-СН3	Cl		2,74	
282	-CH ₂ -CH ₂ -CH(OH)-CH ₂ -С	Сң ₂ -	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		1,9	
283	-CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -		2,4- Difluorphenyl	-СН3	CI		3,11	
284	AB10		2,4- Difluorphenyl	-СН ₃	Cl		2,68	
285	-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН(С	CH ₃)-	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,7	
286	-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН(СН ₃)-(CH ₂ -	2,4- Difluorphenyl	-СН ₃	Cl		3,74	
287	-СН ₂ -СН ₂ -СН(СН ₃)-СН ₂ -С	CH ₂ -	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,75	
288	-CH ₂ -CH ₂ -C(CH ₃) ₂ -CH ₂ -C	CH ₂ -	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		4,01	
289	-CH ₂ -CH ₂ -CH(COCH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -		2,4- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		2,5	
290	-CH ₂ -CH=C(C ₂ H ₅)-CH ₂ -C	H ₂ -	2,4- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		3,94	
291	-CH ₂ -CH ₂ -CH=C(CH ₃)-CI	H ₂ -	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,49	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso-	logP	Fp.: (°C)
292	CH ₂ -CH ₂ -CH(СООСН ₃)-СН	н ₂ -СН ₂ -	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,78	
293	-CH ₂ -CH ₂ -CH(CF ₃)-CH ₂ -CH ₂ -		2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,49	
294	-CH ₂ -CH ₂ -CH(NH-COCH ₃)-C	H ₂ -CH ₂ -	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		1,85	
295	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH	H ₂ -	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,32	
296	-СН ₂ -СН ₂ -О-СН ₂ -СН ₂	<u>. </u>	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,3	
297	-CH ₂ -CH ₂ -S-CH ₂ -CH ₂ -		2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,97	
298	4-Tolyl	-H	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,05	
299	4-Fluorphenyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,7	
300	AB13		2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,28	
301	-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH(CH ₃) ₂	-Н	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,7	
302	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-	СН ₂ -	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	Ċı		3,99	
303	-СН ₂ -СН(ОН)-СН ₂ -СН	2-	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		1,73	
304	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-		2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,02	
305	AB8		2,6- Difluorphenyl	-CH3	Cı		1,64	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
306	AB9		2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Ci		1,18	
307	-СН ₂ -СН ₂ -СН(ОН)-СН ₂ -	CH ₂ -	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		1,83	
308	-СН ₂ -СН ₂ -СН=СН-СН	[[] 2 ⁻	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,01	
309	AB10		2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,6	
310	-СН ₂ -СН(СН ₃)-СН ₂ -СН(СН	3)-CH ₂ -	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		4,08	
311	-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН(CH ₃)-	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	Cl		3,57	
312	-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН(СН ₃)	-CH ₂ -	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	Cl		3,63	
313	-СН ₂ -СН ₂ -СН(СН ₃)-СН ₂	-CH ₂ -	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		3,64	
314	-СН ₂ -СН(ОН)-СН ₂ -СН ₂ -	-СН ₂ -	2,6- Difluorphenyl	-СН3	Cl		2,03	
315	-СН ₂ -СН ₂ -С(СН ₃) ₂ -СН ₂	-CH ₂ -	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,91	
316	-CH ₂ -CH=C(C ₂ H ₅)-CH ₂	-CH ₂ -	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,84	
317	-CH ₂ -CH ₂ -CH=C(CH ₃)-	CH ₂ -	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,39	
318	-CH ₂ -CH ₂ -CH(COOCH ₃)-С	H ₂ -CH ₂ -	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,69	
319	-СН ₂ -СН ₂ -СНВг-СН ₂ -С	CH ₂ -	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,33	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
320	-CH(СООСН ₃)-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -		2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,04	
321	AB12		2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,15	
322	AB11		2-Fluorphenyl	-CH ₃	CI		1,26	
323	-CH ₂ -CH ₂ -CH(NH-COCH ₃)-C	H ₂ -CH ₂ -	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		1,78	
324	-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃)-CH ₂ -0	CH ₂ -	2,6- Difluorphenyl	-Сӊ ₃	CI		1,12	
325	AB14		2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,56	
326	3-Tolyl	-Н	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,89	
327	AB13		2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,22	
328	i-Butyl	-H	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Ci		2,85	
329	-CH ₂ -C(CH ₃) ₃	-H	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		3,27	
330	-СН(СН ₃)-СН ₂ -СН(СН ₃) ₂	-H	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,55	
331	Propargyl	-СН ₃	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	СІ		2,54	
332	1,3-Dioxolan-2-ylmethyl	-СН ₃	2,6- Difluorphenyl	-CH₃	CI		2,43	
333	Allyl	-CH ₃	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,95	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso-	logP	Fp.: (°C)
334	-CH ₂ -CH(OCH ₃) ₂	-СН3	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,55	
335	i-Butyl	-CH ₃	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,37	
336	2-Methoxyethyl	-CH ₃	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,45	
337	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-CH ₃	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,3	
338	n-Butyl	-CH ₃	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		3,46	
339	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-C ₂ H ₅	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,65	
340	(2-Furyl)methyl	-C ₂ H ₅	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		3,28	
341	(2-Tetrahydrofuryl)methyl	-C ₂ H ₅	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3	
342	2-Methoxyethyl	-С ₂ Н ₅	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		2,74	
343	-CH ₂ -COOC ₂ H ₅	-C ₂ H ₅	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,85	
344	n-Butyl	-C ₂ H ₅	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,82	•
345	Cyclopropylmethyl	n-Propyl	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,83	
346	(2-Tetrahydropyranyl)methyl	n-Propyl	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,95	
347	(2-Tetrahydrofuryl)methyl	n-Propyl	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,39	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	>	Iso me		Fp.: (°C
348	2-Methoxyethyl	n-Propy	l 2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	c	1	3,12	
349	3-Trifluormethylcyclohexyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	-СН3	С		3,52	
350	-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃) ₂	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		1,23	
351	Propargyl	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,67	
352	2-Methoxyethyl	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	-СН3	CI		2,58	
353	-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃) ₂	-C ₂ H ₅	2,4- Difluorphenyl	-СН3	CI		1,37	
354	(2-Furyl)methyl	-C ₂ H ₅	2,4- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		3,39	
355	-CH ₂ -COOC ₂ H ₅	-С ₂ Н ₅	2,4- Difluorphenyl	-СН ₃	Cl		3,04	
356	Cyclopropylmethyl	n-Propyl	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,91	
357	(2-Tetrahydrofuryl)methyl	n-Propyl	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,6	
358	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-H	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI.		3,89	
359	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	-СН ₃	Cl	AS	2,95	·
360	2,2,2-Trifluor-I-methylethyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	-СН ₃	Cl	BS	2,96	
361	i-Butoxy	-Н	2-Fluorphenyl	-CH ₃	CI	\top	2,98	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso-	logP	Fp.: (°C)
362	-O-C ₂ H ₅	-H	2-Fluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,28	
363	Benzyloxy	-Н	2-Fluorphenyl	-CH ₃	CI		2,93	
364	3,5-Dichlorbenzyloxy	-H	2-Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,76	
365	4-Trifluormethylbenzyloxy	-H	2-Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,43	
366	2-Chlorbenzyloxy	-Н	2-Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,21	
367	3-Chlorbenzyloxy	-H	2-Fluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,28	
368	4-Chlorbenzyloxy	-Н	2-Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,3	
369	4-Fluorbenzyloxy	-H	2-Fluorphenyl	-CH ₃	CI		2,98	
370	-O-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃	-Н	2-Fluorphenyl	-CH ₃	CI		2,87	
371	3-Trifluormethylbenzyloxy	-H	2-Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,38	
372	-n-Butoxy	-Н	2-Fluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,98	
373	Allyloxy	-H	2-Fluorphenyl	-CH ₃	CI		2,42	
374	t-Butoxy	-H	2-Fluorphenyl	-CH ₃	CI		2,75	
375	2-Hexahydropyranyloxy	-Н	2-Fluorphenyi	-CH ₃	СІ		2,59	
376	-O-CH ₃	-Н	2-Fluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,03	
377	-O-CH ₃	-CH ₃	2-Fluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,5	
378	O-i-Propyl	-Н	2-Fluorphenyl	-CH ₃	CI		2,54	
379	1-Cyclopropylethyl	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,09	
380	-CH ₂ -CF ₃	-C ₂ H ₅	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,42	
381	-CH ₃	-CH ₃	2-Fluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,34	
382	-CH ₂ -CH(CH ₃)-О-СН(CH ₃)-CH ₂ -	2-Fluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,8	
383	-C ₂ H ₅	-H	2-Fluorphenyl	-CH ₃	CI		2,3	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
384	-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН	2-	2-Fluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,19	
385	Cyclopentyl	-H	2-Fluorphenyl	-СН ₃	СІ		3,11	
386	-i-Propyl	-H	2-Fluorphenyl	-СН ₃	Cl		2,63	
387	-C ₂ H ₅	-C ₂ H ₅	2-Fluorphenyl	-СН ₃	CI		2,95	
388	-СН ₂ -СН ₂ -О-СН ₂ -СН ₂	; -	2-Fluorphenyl	-СH ₃	Cl		2,16	
389	-CH ₃	-Н	2-Fluorphenyl	-СН ₃	CI		2,02	
390	Cyclopropyl	-H	2-Fluorphenyl	-СН ₃	Ci		2,41	
391	-CH ₂ -CF ₃	-H	2-Fluorphenyl	-CH ₃	CI		2,53	
392	-CH ₂ -CH ₂ -CH(CF ₃)-CH ₂ -	СН ₂ -	2-Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,37	
393	Cyclopropylmethyl	-H	2-Fluorphenyl	-CH ₃	CI		2,72	
394	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-H	2-Fluorphenyl	-СН ₃	Ci		2,68	
395	-CH ₂ -CH ₂ -CF ₃	-H	2-Fluorphenyl	-CH3	CI		2,7	
396	1-Cyclohexylethyl	-Н	2-Fluorphenyl	-CH3	CI		4,16	
397	Cyclohexyl	-H	2-Fluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,43	
398	2-Trifluormethylcyclohexyl	-H	2-Fluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,49	
399	3,5-bis-Trifluormethylcyclohexyl	-H	2-Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,73	<u> </u>
400	4-Trifluormethylcyclohexyl	-Н	2-Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,48	
401	-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН(CH ₃)-	2-Chlorphenyl	-СН ₃	CI	_	3,91	ļ
402	-CH ₂ -CH ₂ -CHF-CH ₂ -CI	H ₂ -	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		3,05	
403	-CH ₂ -CN	-H	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI	_	2,03	<u> </u>
404	(2-Furyl)methyl	-C ₂ H ₅	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		3,56	
405	Cyclopentyl	-H	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,24	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso-	logP	Fp.: (°C)
Nr. 406	-CH ₂ -CF ₃	-H	2,4- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		2,68	
407	-C(CH ₃) ₂ -CH ₂ -COCH ₃	-H	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,53	
408	2-Trifluormethylcyclohexyl	-H	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,56	
409	4-Trifluormethylcyclohexyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,56	
410	-СН ₂ -СООС ₂ Н ₅	-СН ₃	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,8	
411	-CH ₂ -CH ₂ -CN	-СН3	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,34	
412	-CH ₂ -CN	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,34	
413	-СН ₂ -СН ₂ -СN	-С ₂ Н ₅	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,58	
414	-CH ₂ -COOC ₂ H ₅	Cycloprop yl	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,29	
415	-СН ₂ -СН(ОН)-СН ₂ -СН	н ₂ -	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		1,95	
416	2-Methoxyethyl	n-Propyl	2-Chlorphenyl	-CH ₃	Cl		3,36	
417	-CH(CH ₃)-CH=CH ₂	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		2,85	
418	-CH ₃	-CH ₃	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,37	
419	-С ₂ Н ₅	-Н	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,31	

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso-	logP	Fp.: (°C)
420	-CH ₂ -CN	-H	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		1,91	
421	-C(CH ₃) ₂ -CF ₃	-H	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,34	
422	-CH ₃	-H	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,03	
423	-CH(CF ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	-СН ₂ -	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,33	
424	-CH ₂ -CF ₃	-Н	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,56	
425	2-Trifluormethylcyclohexyl	-H	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		3,52	
426	-ОН	-i-Propyl	2,6- Difluorphenyl	-СН3	Cl		2,52	
427	Benzyloxy	-Н	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,93	
428	3,5-Dichlorbenzyloxy	-Н	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	Cl		3,75	
429	2,4-Dichlorbenzyloxy	-Н	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,69	
430	4-Trifluormethylbenzyloxy	-Н	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,44	
431	2-Chlorbenzyloxy	-H	2,6- Difluorphenyl	-CH3	Cı		3,13	
432	4-Fluorbenzyloxy	-Н	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,9	
433	3-Trifluormethylbenzyloxy	-H	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Ci		3,41	

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
434	-n-Butoxy	-H	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		2,96	
435	2,6-Dichlorbenzyloxy	-Н	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		3,31	
436	-O-CH ₃	-Н	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,07	
437	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-H	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		3,1	
438	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-H	2-Chlorphenyl	-CH ₃	F		2,97	
439	2-Fluorcyclopropyl	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-СН ₃	CI		2,3	
440	-CH ₂ -COOC ₂ H ₅	Cyclopro- pyl	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		3	
441	-СН ₂ -СН(NН ₂)-СН ₂ -СІ	H ₂ -	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		1,19	
442	-СН ₂ -СН ₂ -СН(СОСН ₃)-СН	₂ -CH ₂ -	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		2,49	
443	-СН ₂ -СН ₂ -СНF-СН ₂ -С	H ₂ -	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cı		2,85	
444	4-Tolyl	-Н	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	Cl ·		3,01	
445	4-Fluorphenyl	-H	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,71	
446	AB28		2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,34	
447	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-C ₂ H ₅	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4,59	

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
448	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-C ₂ H ₅	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4,49	
449	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-C ₂ H ₅	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,61	
450	AB8		2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		1,73	
451	-CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -CH(CH	₃)-CH ₂ -	2,4- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		4,16	
452	-СН ₂ -СН(ОН)-СН ₂ -СН ₂ -	СН ₂ -	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,2	
453	-CH(СООСН ₃)-СН ₂ -СН ₂ -СН	H ₂ -CH ₂ -	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,36	
454	-CH ₂ -CH ₂ -CHF-CH ₂ -CI	H ₂ -	2,4- Difluorphenyl	-CH₃	CI		2,96	
455	-CH ₂ -CH(CH ₃)-О-СН(CH ₃)-CH ₂ -	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,94	
456	3-Tolyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3	
457	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-H	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,59	
458	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,58	
459	-NH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH	ł ₂ -	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,46	
460	i-Butyl	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,69	
461	-CH ₂ -C(CH ₃) ₃	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,19	

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
462	2-Butyl	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,69	
463	Cyclopentyl	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,9	
464	-i-Propyl	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,35	
465	Cyclopropylmethyl	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,43	
466	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,34	
467	i-Butyl	-СН ₃	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4,36	
468	2-Methoxyethyl	-CH ₃	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,29	
469	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-CH ₃	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4,27	
470	2-Methoxyethyl	-C ₂ H ₅	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,64	
471	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH	I ₃)-	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,9	
472	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂	-	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,52	
473	-CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂	-CH ₂ -	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,66	
474	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -		2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,22	
475	-СН ₂ -СН ₂ -О-СН ₂ -СН	I ₂ -	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	Cı		3,02	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso-	logP	Fp.: (°C)
476	i-Butyl	-Н	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,64	
477	-CH ₂ -C(CH ₃) ₃	-H	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4,08	
478	2-Butyl	-Н	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,66	
479	Cyclopentyl	-Н	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,83	
480	-i-Propyl	-Н	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,33	
481	-CH ₂ -CF ₃	- H	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,19	
482	Cyclopropylmethyl	-Н	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,4	
483	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-Н	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,31	
484	-O-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH	2-	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,71	·
485	-O-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH	2-	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,74	
486	-О-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН	2-	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,74	
487	-NH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -		2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,42	
488	-NH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -		2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,39	
489	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-H	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl	AS	3,51	

PCT/EP02/04287

			T	1				,
Bsp.	Rl	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
Nr.								
490	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-H	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl	BS	3,52	
491	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-C ₂ H ₅	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4,37	96-98
492	i-Butyl	-H	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,76	
493	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CI	H ₂ -	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4,27	
494	2-Butyl	-Н	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,76	
495	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-H	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,41	
496	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-CH ₃	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,32	
497	i-Butyl	-CH ₃	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,41	
498	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH	I ₃)-	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,99	
499	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,61	
500	-CH ₂ -CF ₃	-Н	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,22	
501	-CH(CF ₃)-CH ₂ -CH ₂ -C	Н ₂ -	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,41	
502	(2,2-Dichlorcyclopropyl)methyl	-СН3	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		3,68	
503	-i-Propyl	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	Cı		3,5	

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
504	-NH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH	2-	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,58	
505	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-Н	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl	AS+ BS	3,75	
506	1,2-Dimethylpropyl	- H	2,4,6- Trifluorphenyl	-СН ₃	Cl		3,35	
507	(2,2-Dichlorcyclopropyl)methyl	-СН ₃	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,18	133-36
508	(2,2-Dichlorcyclopropyl)methyl	-CH ₃	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,29	
509	(2,2-Dichlorcyclopropyl)methyl	-CH₃	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,26	
510	(2,2-Dichlorcyclopropyl)methyl	-СН ₃	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,37	
511	-CH ₂ -CH=C(C ₂ H ₅)-CH ₂ -	CH ₂ -	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4,59	
512	-CH ₂ -CH ₂ -CH=C(CH ₃)-(CH ₂ -	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,14	
513	-CH ₂ -CH ₂ -CHF-CH ₂ -C	H ₂ -	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,45	
514	AB12		2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,78	
515	-CH ₂ -CH ₂ -CH(CF ₃)-CH ₂	-CH ₂ -	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,07	
516	-CH ₂ -CH ₂ -CH(NH-COCH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -		2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		2,2	
517	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -C	H ₂ -	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4,03	

Bsp.	. R1	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso-	logP	Fp.: (°C)
518	-сн ₂ -сн ₂ -о-сн ₂ -сн	2-	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		2,85	
519	-CH ₂ -CH ₂ -S-CH ₂ -CH ₂	2-	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,58	
520	AB14		2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4,25	
521	4-Tolyl	-H	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,6	
522	AB13		2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,87	
523	1,2-Dimethylpropyl	- H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		3,38	
524	-О-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН	2-	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,84	
525	i-Butyl	-H	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		4,03	
526	n-Butyl	-H	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	Cı		4,07	
527	-CH ₂ -C(CH ₃) ₃	-Н	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		4,4	
528	2-Butyl	-H	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		4,03	
529	-CH ₂ -CH ₂ -CF ₃	-Н	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	Cı		3,7	
530	Cyclopentyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	Ci		4,21	
531	Cyclopropyl	-н	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	Cı		3,49	

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
532	-CH ₂ -CF ₃	-Н	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		3,58	
533	Cyclopropylmethyl	-H	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		3,8	
534	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-Н	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	Ci		3,75	
535	t-Butyl	-H	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		4,19	
536	3-Trifluormethylcyclohexyl	-H	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		4,44	
537	4-Trifluormethylcyclohexyl	-н	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	Cl		4,43	·
538	-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃) ₂	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		1,77	
539	Propargyl	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		3,65	
540	1,3-Dioxolan-2-ylmethyl	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		3,62	
541	Allyl	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		4,09	
542	-CH ₂ -CH ₂ -CN	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		3,19	
543	(2-Furyl)methyl	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		4,11	
544	i-Butyl	-СН3	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	Cl		4,54	
545	2-Methoxyethyl	-СН3	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		3,73	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
546	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	Cl		4,44	
547	-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃) ₂	-C ₂ H ₅	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	Cl		1,91	
548	Allyl	-С ₂ Н ₅	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	Cl		4,4	
549	(2-Furyl)methyl	-С ₂ Н ₅	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	Cl		4,42	
550	-CH ₂ -CH ₂ -CN	-С ₂ Н ₅	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	Cl		3,46	
551	-CH ₂ -COOC ₂ H ₅	-C ₂ H ₅	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		4,05	
552	(2-Tetrahydrofuryl)methyl	n-Propyl	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		4,77	
553	2-Methoxyethyl	n-Propyl	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		4,39	
554	-СН ₂ -СООС ₂ Н ₅	Cyclopro-	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		4,28	
555	-СН ₂ -СН(ОН)-СН ₂ -СН	I ₂ -	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		2,76	
556	Cyclohexyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		4,47	
557	1-Cyclohexylethyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		5,12	
558	2-Methoxyethyl	-C ₂ H ₅	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	Cı		4,03	
559	AB30	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,71	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso-	logP	Fp.: (°C)
560	n-Butyl	-H	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,89	
561	-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃) ₂	-СН ₃	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		1,28	
562	-сн ₂ -соос ₂ н ₅	-СН ₃	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,62	
563	-CH ₂ -CH ₂ -CN	-СН ₃	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,17	
564	-CH ₂ -CN	-CH ₃	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		2,18	
565	-СН ₂ -СООСН ₃	-СН ₃	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,32	
566	(2-Furyl)methyl	-CH ₃	2,6- Difluorphenyl	-CH₃	CI		2,97	
567	-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃) ₂	-C ₂ H ₅	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		1,46	
568	Aliyi	-C ₂ H ₅	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,3	
569	-CH ₂ -CH ₂ -CN	-C ₂ H ₅	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,41	
570	2-Thienylmethyl	n-Propyl	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,96	
571	-CH ₂ -CH ₂ -NH ₂	-i-Propyl	2,6- Difluorphenyl	-СН3	CI		1,28	
572	AB31		2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		2,66	
573	AB31		2,4,6- Trifluorphenyl	-СН3	CI		2,9	

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
574	-O-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH	-O-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -		-СН ₃	CI		3,07	
575	AB31		2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	СІ		2,74	
576	-O-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -		2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	СІ		2,95	
577	1,2-Dimethylpropyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI			
578	-СН(СН ₃)-СН ₂ -СН ₂ -С)- ,	2,6- Difluorphenyl	-СН3	Cl		2,61	
579	1,2-Dimethylpropyl	-H	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4,14	
580	-CH(CH ₃)-CH=CH-CH(C	H ₃)-	2-Chlorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4,19	
581	1,2-Dimethylpropyl	-Н	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4,03	
582	-CH(CH ₃)-CH=CH-CH(C	H ₃)-	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,17	
583	1,2-Dimethylpropyl	-H	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,12	
584	-CH(CH ₃)-CH=CH-CH(C	'H ₃)-	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,15	
585	-СН(СН ₃)-СН ₂ -СН ₂ -()-	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	CI		2,93	
586	1,2-Dimethylpropyl	-Н	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI	AS + BR	4,25	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso-	logP	Fp.: (°C)
587	1,2-Dimethylpropyl	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl	AR + BS	4,25	
588	1,2-Dimethylpropyl	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,6	
589	-O-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH	2-	2-Chlor-4- fluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,23	
590	, AB31		2-Chlor-4- fluorphenyl	-ÇH₃	CI		2,99	
591	Allyl	-C ₂ H ₅	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,96	
592	(2-Furyl)methyl	-C ₂ H ₅	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,97	
593	(2-Tetrahydrofuryl)methyl	-C ₂ H ₅	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	СІ		3,78	
594	2-Methoxyethyl	-С ₂ Н ₅	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,46	
595	-СН ₂ -СООС ₂ Н ₅	-C ₂ H ₅	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,54	
596	n-Butyl	-C ₂ H ₅	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI ·		4,52	
597	-С ₂ Н ₅	-C ₂ H ₅	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,73	
598	Cyclopropylmethyl	n-Propyl	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,53	
599	(2-Tetrahydropyranyl)methyl	n-Propyl	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,71	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso-	logP	Fp.: (°C)
Nr.						mer		
600	(2-Tetrahydrofuryl)methyl	n-Propyl	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4,22	
601	2-Thienylmethyl	n-Propyl	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cı		4,64	
602	2-Methoxyethyl	n-Propyl	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,84	
603	-СН ₂ -СН(ОН)-СН ₂ -СН	I ₂ -	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyi	CI		2,2	
604	-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН(СН	[3)-	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	СІ		3,76	
605	AB9		2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		1,46	
606	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂	-	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,36	
607	-СН ₂ -СН ₂ -СН(ОН)-СН ₂ -	СН ₂ -	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		2,29	
608	-CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH	I ₂ -	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,72	
609	AB10		2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,22	
610	-CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -CH(CH	3)-CH ₂ -	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,72	
611	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-		2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	C1		4,3	
612	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)	-CH ₂ -	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,37	
613	-CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂	-СН ₂ -	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,41	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
614	-СН ₂ -СН(ОН)-СН ₂ -СН ₂ -(CH ₂ -	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		2,57	
615	-CH ₂ -CH ₂ -C(CH ₃) ₂ -CH ₂ -	-CH ₂ -CH ₂ -C(CH ₃) ₂ -CH ₂ -CH ₂ -		Cyclo- propyl	CI		4,67	
616	2-Methoxyethyl	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,07	
617	-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН((CH ₃)-	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,72	
618	-СН ₂ -СН ₂ -СН(СН ₃)-СН ₂	-CH ₂ -	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,82	
619	Dimethylamino	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,29	
620	1-Cyclopropylethylamino	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	Ci		3,81	
621	i-Butyl	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,9	
622	-CH ₂ -C(CH ₃) ₃	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,37	
623	2-Butyl	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,9	
624	Cyclopentyl	-Н	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4,13	
625	Cyclopropylmethyl	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,63	
626	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-Н	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	СІ		3,59	
627	i-Butyl	-CH ₃	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4,51	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Isome		Fp.: (°C
628	2-Methoxyethyl	-CH ₃	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,46	
629	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-CH ₃	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,41	
630	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-C ₂ H ₅	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,77	
631	2-Methoxyethyl	-C ₂ H ₅	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,81	
632	-С ₂ н ₅	-C ₂ H ₅	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,13	
633	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-		2-Chior-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,08	
634	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂		2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	СІ		3,72	
635	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -C	H ₂ -	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,37	
636	-СН ₂ -СН ₂ -О-СН ₂ -СН	2-	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,18	
637	-СН(СН ₃)-СН ₂ -СН(СН ₃) ₂	-Н	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,61	
638	-CH ₂ -CF ₃	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,37	
639	-СН(СF ₃)-СН ₂ -СН ₂ -СН	2-	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,23	
640	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	-СН ₃	CI	AS + BS	3,19	

Bsp. Nr.	R¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso-	logP	Fp.: (°C)
641	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	-CH ₃	Cl	AS	3,2	
642	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	-CH ₃	Cl	BS	3,17	
643	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-C ₂ H ₅	2-Chlor-4- fluorphenyl	-CH ₃	Cl		4,06	
644	i-Butyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,38	
645	n-Butyl	-н	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,6	
646	-CH ₂ -C(CH ₃) ₃	-Н	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4	
647	2-Butyl	-H	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,57	
648	-CH ₂ -CH ₂ -CF ₃	-H	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,25	
649	n-Propyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,2	
650	Cyclopentyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,76	
651	-i-Propyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,2	
652	Cyclohexyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cı		4,02	
653	1-Cyclohexylethyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,84	
654	2-Methoxyethyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		2,75	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso-	logP	Fp.: (°C)
655	Cyclopropyl	-H	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		2,95	
656	Cyclopropylmethyl	•Н	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,26	
657	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-Н	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,22	
658	3-Trifluormethylcyclohexyl	-H	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,98	
659	4-Trifluormethylcyclohexyl	•Н	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,93	
660	-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH(CH ₃) ₂	-Н	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,24	
661	-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃) ₂	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		1,56	
662	Propargyl	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,21	
663	1,3-Dioxolan-2-ylmethyl	-CH₃	2,4- Difluorphenyl	Cycloprop yl	Cl		3,1	
664	Allyl	-СН ₃	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,61	
665	3-(Dimethylamino)-propyl	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	Cyclo propyl	CI		1,61	
666	-СН ₂ -СН(ОСН ₃) ₂	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,24	
667	(2-Furyl)methyl	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,63	
668	i-Butyl	-СН ₃	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,07	

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
669	2-Methoxyethyl	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	. Cyclo- propyl	CI		3,16	
670	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cı		4,05	
671	n-Butyl ·	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,21	
672	-CH ₂ -CF ₃	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,25	
673	-CH(CF ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CF	H ₂ -	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	Ci		4,08	
674	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyi	CI		4,6	
675	-CH ₂ -CH ₂ -CHF-CH ₂ -C	H ₂ -	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,68	
676	i-Butyl	-CH ₃	2,6- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,08	
677	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-CH ₃	2,6- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,98	
678	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH	I ₃)-	2,6- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,68	
679	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂		2,6- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,25	
680	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-	2,6- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,17	
681	-СН ₂ -СН ₂ -СН(СН ₃)-СН ₂	-CH ₂ -	2,6- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,34	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
682	-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН	I ₂ -	2,6- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,9	
683	-CH ₂ -CH ₂ -O-CH ₂ -CH ₂	2-	2,6- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		2,78	
684	1,2-Dimethylpropyl	-H	2,6- Difluorphenyl	-СН ₃	CI		3,18	
685	-CH(CH ₃)-C(CH ₃) ₃	-H	2,6- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,56	
686	-O-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(С	H ₃)-	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	Cl		3,42	
687	-С ₂ Н ₅	-H	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,08	
688	1,2-Dimethylpropyl	-H	2-Chlor-6- Fluorphenyl	-CH ₃	CI		3,43	
689	AB31		2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,32	
690	-О-СН ₂ -СН ₂ -СН ₂ -СН	2-	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,56	
691	-NH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -Cl	H ₂ -	2-Chlor-4- fluorphenyl	-CH ₃	CI		2,94	
692	-NH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -C	H ₂ -	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	СІ		2,83	
693	-O-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-		2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	CI		3,3	
694	-CH ₂ -CHF ₂	-H	2,4,6- Trifluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,41	
695	-СН(СН ₃)-СН ₂ -СН ₂ -	0-	2,4- Difluorphenyl	-CH ₃	Cl		2,79	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
696	1,2-Dimethylpropyl	-Н	2-Chlorphenyl	-CH ₃	CI		3,46	
697	-CH ₂ -CHF ₂	-Н	2-Chlor-4- fluorphenyl	-CH ₃	CI		2,54	
698	i-Butyl	-CH ₃	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4,32	
699	2-Methoxyethyl	-CH ₃	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,3	
700	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-CH ₃	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	СІ		4,21	
701	2-Methoxyethyl	-C ₂ H ₅	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,66	
702	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-		2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,94	
703	-CH(CF ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -		2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4,1	
704	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂	•	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,55	
705	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,54	
706	-CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂	-СН ₂ -	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,59	
707	-CH ₂ -CH ₂ -CHF-CH ₂ -CH ₂ -		2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,63	
708	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -		2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		4,19	
709	-СН ₂ -СН ₂ -О-СН ₂ -СН	2-	2-Chlor-6- Fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,05	

Bsp.	R1	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso-	logP	Fp.: (°C)
710	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-Н	2,4- Dichlorphenyl	Cyclo- propyl	Cl	AS	4,12	
711	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-H	2,4- Dichlorphenyl	Cyclo- propyl	Cl	BS	4,19	
712	-C ₂ H ₅	-H	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		2,97	
713	-CH ₂ -CN	-Н	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		2,42	
714	-CH ₂ -CF ₃	-H	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,17	
715	2-Trifluormethylcyclohexyl	-H	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4,08	
716	3,5-bis-Trifluormethylcyclohexyl	-H	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		4,31	
717	-CH ₂ -COOC ₂ H ₅	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,28	
718	-CH ₂ -CH ₂ -CN	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		2,79	
719	-CH ₂ -CN	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		2,79	
720	-СН ₂ -СООСН ₃	-СН ₃	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		2,95	
721	-CH ₂ -CH ₂ -CI	-СН ₃	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,5	
722	-CH ₃	-CH ₃	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,06	
723	-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃) ₂	-C ₂ H ₅	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		1,65	
724	-CH ₂ -CH ₂ -NH ₂	-С ₂ Н ₅	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		1,47	
725	-CH ₂ -CH ₂ -CN	-C ₂ H ₅	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,07	
726	3-Aminopropyl	n-Propyl	2,4- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		1,61	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso-	logP	Fp.: (°C)
				1		mer		
Nr.	OV. 6000 V	Cuelonno	2,4-	Cyclo-	Cl		3,84	
727	-CH ₂ -COOC ₂ H ₅	Cycloprop	Difluorphenyl	propyl	Ci		5,64	
	170	yl	2,4-	Cyclo-	Cl		2,17	1
728	AB8		Difluorphenyl	propyl			2,17	
	CITION) CIT CIT CIT	J.	2,4-	Cyclo-	CI		4,14	
729	-CH(CF ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CI	12-	Difluorphenyl	propyl	\ \(\).		7,17	
	CIT OIL CIT/COCIT / CIT	CII	2,4-	Cyclo-	Cl		3,07	-
730	-CH ₂ -CH ₂ -CH(COCH ₃)-CH	12-CH2-	2,4- Difluorphenyl	propyl			3,07	
	611 611 611 (COO GIL) (I	U. CU	2,4-	Cyclo-	Cl		3,38	
731	-CH ₂ -CH ₂ -CH(COOCH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -						3,30	
			Difluorphenyl	propyl	C	 	4.09	-
732	-CH ₂ -CH ₂ -CHBr-CH ₂ -C	:H ₂ -	2,4-	Cyçlo-	CI		4,08	
			Difluorphenyl	propyi				
733	-CH(COOCH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -C	H ₂ -CH ₂ -	2,4-	Cyclo-	Cl		3,92	
			Difluorphenyl	propyl				
734	ABII		2,4-	Cyclo-	CI		1,55	
			Difluorphenyl	propyl				
735	-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -		2,4-	Cyclo-	Cl		1,43	
			Difluorphenyl	propyl				
736	-CH ₂ -CH(CH ₃)-O-CH(CH	3)-CH ₂ -	2,4-	Cyclo-	CI		3,63	
			Difluorphenyl	propyl				
737	3-Tolyl	-H	2,4-	Cyclo-	CI		3,61	
			Difluorphenyl	propyl				
738	4-Fluorphenyl	-H	2,4-	Cyclo-	CI		3,27	
			Difluorphenyl	propyl				
739	-i-Propyl	-H	2,6-	Cyclo-	Ci		3,14	
			Difluorphenyl	propyl				
740	Cyclopentyl	-H	2,6-	Cyclo-	CI		3,66	
			Difluorphenyl	propyl				
741	-CH ₂ -CHF ₂	-H	2,4-	Cyclo-	CI	1	3,42	
			Dichlorphenyl	propyl				
742	-CH ₂ -CF ₃	-H	2,4-	Cyclo-	CI	1	3,72	1
	2 3		Dichlorphenyl	propyl				
743	AB31		2,6-	Cyclo-	CI	1	3,23	
			Difluorphenyl	propyl			}	
744	i-Butyl	-H	2,6-	Cyclo-	CI	+	3,44	
			Difluorphenyl	propyl				
/44	і-витуі							

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso-	logP	Fp.: (°C)
						mer		
Nr.	(2,2-Dichlorcyclopropyl)methyl	-H	2-Chlorphenyl	Cyclo-	Cl	 	3,78	
745	(2,2-Dichlorcyclopropyl)methyl	-n 	2-Citiorphenyi	propyl			3,10	
716	2 2 2 Triffman I markadaskal	-H	2-Chlor-4-	Cyclo-	Cl	AS+	DC	
746	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-n	fluorphenyi	propyl		+ AR	1	
			Huorphenyi	ргоруг		BR		
747	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-H	2-Chlor-4-	Cyclo-	CI	AS	3,73	
/4/	2,2,2-11muor-1-memylemyr	-11	fluorphenyl	propyl	<u>C</u>	+	5,75	
			i i i i i i i i i i i i i i i i i i i	ргоруг		BR		
749	2.2.2 Triffman 1 mathalathail	-H	2-Chlor-4-	Cyclo-	Cl	AR	3,77	
748	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-n	fluorphenyl	propyi		+	3,77	1
			Huorphenyi	ргоруг		BS		
749	1,2-Dimethylpropyl	-H	2,4-	Cyclo-	Cl		4,72	
			Dichlorphenyl	propyl	ļ			1
750	-NH ₂	i-Butyl	2,4-	Cyclo-	CI		4,36	1
	-		Dichlorphenyl	propyl				
751	1,2-Dimethylpropyl	-H	2,6-	Cyclo-	CI	1	3,82	
			Difluorphenyl	propyl				
752	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-C ₂ H ₅	2,6-	Cyclo-	CI		4,31	
1			Difluorphenyl	propyl				1
753	-O-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂	2-	2,6-	Cyclo-	CI		3,47	
1			Difluorphenyl	propyl				
754	-NH ₂	i-Butyl	2,6-	Cyclo-	CI		3,47	
			Difluorphenyl	propyl		1 1		
755	-NH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH	I ₂ -	2,4-	Cyclo-	CI		4,02	208-9
1			Dichlorphenyl	propyl				
756	1,2-Dimethylpropyl	-H	2,4-	Cyclo-	CI	AR	4,72	
			Dichlorphenyl	propyl				}
757	1,2-Dimethylpropyl	-H	2,4-	Cyclo-	CI	BR	4,72	
			Dichlorphenyl	propyl				
758	1,2-Dimethylpropyl	-H	2,4-	Cyclo-	Cl	AS	4,72	
]			Dichlorphenyl	propyl				
759	1,2-Dimethylpropyl	-H	2,4-	Cyclo-	Cl	BS	4,72	
			Dichlorphenyl	propyl				
760	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-H	2,6-	Cyclo-	CI		3,28	
			Difluorphenyl	propyl				
761	2-Butyl	-H	2,6-	Cyclo-	CI		3,44	
			Difluorphenyl	propyl				

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso- mer	logP	Fp.: (°C)
762	-CH ₂ -C(CH ₃) ₃	-H	2,6- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,9	
763	-CH ₂ -CHF ₂	-H	2,6- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		2,72	
764	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-Н	2,6- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,98	
765	-СН(СН ₃)-СН ₂ -СН ₂ -С)-	2,6- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Ci		3,26	
766	-CH ₂ -CF ₃	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	-СН ₃	CI		2,8	
767	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl	AS	3,73	
768	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI	BS	3,77	
769	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-С ₂ Н ₅	2,4- Dichlorphenyl	Cyclo- propyl	CI		5,25	
770	AB32		2,6- Difluorphenyl	Cyclo-l	Cl		3,32	
771	-CH ₂ -CF ₃	-Н	2,6- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	CI		3,04	
772	-NH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH	I ₂ -	2,6- Difluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,19	
773	-NH ₂	i-Butyl	2,4,6- Trifluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		3,65	186-8
774	AB33	-H	2,4- Dichlorphenyl	Cyclo- propyl	Cl		2,7	
775	1,2-Dimethylpropyl	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl	AR + BR	4,23	
776	1,2-Dimethylpropyl	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	CI	BR	4,25	
777	1,2-Dimethylpropyl	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl	AR	4,23	
778	1,2-Dimethylpropyl	-H	2-Chlor-4- fluorphenyl	Cyclo- propyl	Cl	AS	4,23	

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso-	logP	Fp.: (°C)
Nr.						mer		
779	1,2-Dimethylpropyl	-H	2-Chlor-4-	Cyclo-	CI	BS	4,23	
			fluorphenyi	propyl				1
780	AB31		2,4-	-CH ₃	CI		3,41	
			Dichlorphenyl		1			
781	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-H	2,4-	-CH ₃	CI	AS	3,55	210-1
			Dichlorphenyl					1
782	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	-H	2,4-	-CH ₃	Cl	BS	3,58	216-7
			Dichlorphenyl					
783	-CH2-C(CH3)=CH2	-C ₂ H ₅	2,4-	-CH ₃	Cl		4,56	
			Dichlorphenyl					
784	-NH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH	I ₂ -	2,4-	-CH3	CI		3,35	
			Dichlorphenyl					1
785	-O-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH	2-	2-Chlor-4-	Cyclo-	Cl		3,87	
			fluorphenyl	propyl				
786	AB32		2,4,6-	Cyclo-	Cl		3,56	
			Trifluorphenyl	propyl		1		
787	1-Methylethylidenamino	i-Butyl	2,6-	Cyclo-	Cl		4,21	
			Difluorphenyl	propyl				
788	1,2-Dimethylpropyl	-H	2,4-	-CH ₃	CI		4,06	132-35
			Dichlorphenyl			ſ		
789	i-Butyl	-H	2,4-	-CH ₃	CI		3,68	
			Dichlorphenyl					
790	i-Butyl	-H	2,4-	Cyclo-	Cl		4,3	
			Dichlorphenyl	propyl				
791	-NH ₂	i-Butyl	2-Chlor-6-	Cyclo-	Cl	\dashv	3,74	175-6
l			Fluorphenyl	propyl				
792	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-		2,4-	-CF ₃	CI		4,27	
793	AB8		2,4-	-CF ₃	Cl		2,56	
ľ			Difluorphenyl			}		
794	-CH(CF ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH	2-	2,4-	-CF ₃	Cl		4,44	
			Difluorphenyl	-				
795	AB9		2,4-	-CF ₃	CI	_	1,67	
			Difluorphenyl	-				

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	x	Iso-	logP	Fp.: (°C)
Nr.						mer		
796	AB10		2,4-	-CF ₃	CI		3,8	<u> </u>
			Difluorphenyl					
797	-CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -CH(CH	1 ₃)-CH ₂ -	2,4-	-CF ₃	Cl		5,18	
700	CIL CIL CILICIT NOV		Difluorphenyl					
798	-CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂	-CH ₂ -	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		4,8	
799	-CH ₂ -CH(OH)-CH ₂ -CH ₂ -	CU.	2,4-	CE	101		2.05	
'''		CH2-	Difluorphenyl	-CF ₃	Cl		3,07	
800	-CH ₂ -CH ₂ -C(CH ₃) ₂ -CH ₂ -	CH ₂ -	2,4-	-CF ₃	CI		5,03	
	2 2 3/2 2	2	Difluorphenyl	0.3	0.		2,03	
801	-CH ₂ -CH=C(C ₂ H ₅)-CH ₂ -	CH ₂ -	2,4-	-CF ₃	CI		4,95	
			Difluorphenyl					
802	-CH ₂ -CH ₂ -CH=C(CH ₃)-CH ₂ -		2,4-	-CF ₃	CI		4,55	
		Difluorphenyl						
803	-CH ₂ -CH ₂ -CH(COOCH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -		2,4-	-CF ₃	CI		3,81	
004			Difluorphenyl				***************************************	
804	-CH(COOCH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -		2,4-	-CF ₃	CI		4,32	
805	CH CH CH(CE) CH CH		Difluorphenyl 2,4-	OF.				
005	-сп2-сп2-сп(сг3)-сп2-	-CH ₂ -CH ₂ -CH(CF ₃)-CH ₂ -CH ₂ -		-CF ₃	CI		4,43	
806	-CH ₂ -CH ₂ -CH(NH-COCH ₃)-C	Нэ-СНэ-	Difluorphenyl 2,4-	-CF ₃	Cl		2,71	
	<i>2</i> 2 · J,	2 2	Difluorphenyl	0.3			~,,,	
807	-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃)-CH ₂ -C	CH ₂ -	2,4-	-CF ₃	CI		1,65	
			Difluorphenyl	·				
808	-CH ₂ -CH(CH ₃)-О-CH(CH ₃)	-СН ₂ -	2,4-	-CF ₃	CI		4,1	
			Difluorphenyl					
809	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH	I ₂ -	2,4-	-CF ₃	Cl		4,45	
010			Difluorphenyl					
810	-CH ₂ -CH ₂ -S-CH ₂ -CH ₂		2,4-	-CF ₃	CI		4,04	
811	2-Tolyl	7.7	Difluorphenyl					
811	2-10iyi	-H	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		3,99	
812	3-Tolyl	-H	2,4-	-CF ₃	CI	_	4,04	
			Difluorphenyl	-				
813	4-Tolyl	-H	2,4-	-CF ₃	CI	_	4,08	
			Difluorphenyl					

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Iso-	logP	Fp.: (°C)
Nr.						mer		
814	4-Fluorphenyl	-Н	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	CI		3,69	
815	AB13		2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	Cl		4,35	
816	-NH ₂	i-Butyl	2,4- Dichlorphenyl	-CH ₃	Cl		3,71	
817	-O-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -		2,4- Dichlorphenyl	-CH ₃	CI		3,67	
818	-СН(СН ₃)-СН ₂ -СН(СН ₃) ₂	-H	2,4- Difluorphenyl	-CF ₃	Cl		4,73	

Die Bestimmung der logP-Werte erfolgte gemäß EEC-Directive 79/831 Annex V. A8 durch HPLC (Gradientenmethode, Acetonitril/0,1 % wässrige Phosphorsäure)

- *) bedeutet, dass R¹ und R² gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen heterocyclischen Ring bilden.
- **) Die Produkte wurden teilweise als Stereoisomere isoliert. "S", bzw. "R" bedeutet S- bzw. R-Konfiguration am Chiralitätszentrum; "AS" bedeutet eine eindeutige aber unbekannte Konfiguration am Atropiezentrum und S-Konfiguration am Chiralitätszentrum. BS bedeutet die jeweils andere eindeutige aber unbekannte Konfiguration am Atropiezentrum und S-Konfiguration am Chiralitätszentrum. "AR" und "BR" bedeuten wiederum die jeweiligen komplementären Konfigurationen am Atropiezentrum gepaart mit der R-Konfiguration am Chiralitätszentrum. Demnach sind bei gleichen Substituenten "AR" und "BS", sowie "AS" und "BR" jeweils Enantiomerenpaare.

AB10	
ABII	*
AB12	HN O CH ₃ CH ₃ CH ₃
AB14	
AB8	O= CH₃ NH ↓
AB9	H ₃ C N-CH ₃
AB28	
AB3	O CH ₃ CH ₃

AB30	* H
AB31	4.
AB32	
AB33	H ₃ C * OH
AB4	H ₃ C
AB5	H ₃ C \ CH ₃
AB6	√, OH
AB7	*-0

^{*} markiert jeweils die Bindungsstelle

Herstellung von Ausgangsstoffen

Beispiel 819

$$\begin{array}{c|c} F & CI \\ \hline & N & N \\ \hline & CF_3 \end{array} \qquad (II-1)$$

5

10

15

2,6 g (7,43 mMol) 2-Trifluormethyl-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-[1,2,4]triazolo[1,5-a]-pyrimidin-5,7-diol werden bei Raumtemperatur in 20 ml Phosphoroxychlorid gelöst, portionsweise mit 1,2 g Phosphorpentachlorid versetzt und anschließend 6 Stunden unter Rückfluss erhitzt. Flüchtige Bestandteile der Reaktionsmischung werden unter vermindertem Druck abdestilliert. Der Rückstand wird mit 20 ml Wasser versetzt und mit 20 ml Dichlormethan extrahiert. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und an Kieselgel mit Dichlormethan chromatografiert. Man erhält 1,2 g (37,6 % der Theorie) 5,7-Dichlor-2-(trifluormethyl)-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin.

HPLC: logP = 3,71

Beispiel 820

20

Verfahren (e), erste Stufe:

1 000 mg N-Methoxy-carbaminsäureethylester werden in 10,0 ml Dimethylformamid vorgelegt und portionsweise mit 403 mg Natriumhydrid versetzt, wobei die Temperatur durch Kühlung auf 30°C eingestellt wurde. Die Reaktionsmischung wird für 2 Stunden bei 30°C gerührt und anschließend mit 3 500 mg 2-Bromethyl-methylether versetzt. Die Reaktionsmischung wird für 18 Stunden bei 20°C bis 25°C gerührt und anschließend in 20 ml Wasser eingerührt. Die erhaltene Reaktionsmischung wird unter vermindertem Druck zur Trockne eingeengt und viermal mit je 30 ml Dichlormethan extrahiert. Die organischen Extrakte werden über Natriumsulfat getrocknet, filtriert und unter vermindertem Druck zur Trockne eingeengt.

10

5

Man erhält 1 200 mg (N-Methoxy-N-methoxyethyl)carbaminsäure-ethylester (Reinheit 77,6 %, Ausbeute 62,6 %).

Verfahren (e), zweite Stufe:

15

$$H_3C$$
 O
 CH_3
 $(III-1)$

200 mg (N-Methoxy-N-methoxyethyl)-carbaminsäureethylester werden in 4,0 ml wässrigem Ethanol (59 %ig) vorgelegt, mit 240,6 mg Kaliumhydroxid versetzt und für 18 Stunden bei 40°C gerührt. Die Reaktionsmischung wird dann in 50 ml Wasser eingerührt, dreimal mit je 20 ml Diethylether und dreimal mit je 20 ml Diehlormethan extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden zweimal mit je 20 ml Wasser gewaschen, getrocknet und bei 20°C unter vermindertem Druck auf ein Volumen von 20 ml eingeengt.

25

20

Die erhaltene Lösung wird unter Eiskühlung mit 2 ml Salzsäure versetzt, 1 Stunde bei Raumtemperatur gerührt und bei 20°C unter vermindertem Druck zur Trockne eingeengt.

- 119 -

Das erhaltene Produkt wird dreimal mit je 15 ml Methanol digeriert und anschließend bei 20°C unter vermindertem Druck zur Trockne eingeengt.

Man erhält 140 mg N-Methoxy-N-methoxyethylamin-hydrochlorid (Ausbeute 87,6 %).

Beispiel 821

Verfahren (f), erste Stufe:

10

15

20

25

5

$$\begin{array}{c} O \\ II \\ C-OC_2H_5 \end{array} \qquad (XII-1) \\ CH_3-N \\ O-CH_2-CH_2-O-CH_3 \end{array}$$

Ein Gemisch aus 1000 mg N-Hydroxy-N-methyl-carbaminsäure-ethylester, 1166 mg 2-Bromethyl-methylether und Rühren auf Rückflusstemperatur erhitzt und dann tropfenweise mit einer Lösung von 493 mg Kaliumhydroxid in 5 ml Ethanol versetzt Man kocht das Reaktionsgemisch 10 Stunden unter Rückfluss und arbeitet dann auf, indem man das Reaktionsgemisch filtriert und das Filtrat unter vermindertem Druck einengt. Der verbleibende Rückstand wird mit einem Gemisch aus Wasser und Essigsäureethylester versetzt. Die organische Phase wird abgetrennt, mit gesättigter, wässriger Ammoniumchlorid-Lösung und dann mit Wasser gewaschen. Anschließend wird die organische Phase über Natriumsulfat getrocknet und unter vermindertem Druck eingeengt. Man erhält auf diese Weise 0,7 g eines Produktes, das gemäß Gaschromatogramm zu 83 % aus (N-Methyl-N-methoxyethoxy)-carbaminsäure-ethylester besteht. Die Ausbeute errechnet sich danach zu 39 % der Theorie.

Verfahren (f), zweite Stufe:

$$\begin{array}{c} \text{O-CH}_{\overline{2}}\text{--CH}_{\overline{2}}\text{--OCH}_{3}\\ \text{H--N}\\ \text{CH}_{3} \end{array} \tag{III-2}$$

Ein Gemisch aus 200 mg (N-Methyl-N-methoxyethoxy)-carbaminsäure-ethylester, 4 ml Ethanol und 4 ml Wasser wird mit 240,6 mg pulverisiertem Kaliumhydroxid versetzt und 2 Stunden bei 40°C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird danach in 50 ml Wasser eingerührt, dann dreimal mit je 20 ml Diethylether und anschließend dreimal mit je 20 ml Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden zweimal mit je 20 ml Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und bei Raumtemperatur unter vermindertem Druck auf ein Volumen von 20 ml eingeengt. Die erhaltene Lösung wird unter Eiskühlung mit 1 ml etherischer Salzsäure versetzt. Die sich abscheidenden Kristalle werden abfiltriert und getrocknet. Man erhält auf diese Weise 190 mg an N-Methyl-N-methoxyethoxy-amin-hydrochlorid.

Beispiel 822

15

10

5

Verfahren (g), erste Stufe:

$$CH_3$$
 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3

Ein Gemisch aus 2000 mg N-(2,2,2-Trifluor-1-methyl-ethyl)-carbaminsäure-ethylester und 20 ml Tetrahydrofuran wird bei Raumtemperatur unter Rühren mit 475 mg Natriumhydrid versetzt. Danach wird unter Rühren bei Raumtemperatur eine Lösung von 4600 mg Iodmethan in 10 ml Tetrahydrofuran hinzugetropft. Das Reaktionsgemisch wird 16 Stunden bei 50°C gerührt und dann mit Wasser versetzt. Man extrahiert dreimal mit je 20 ml Methylenchlorid, trocknet die vereinigten organischen

- 121 -

Phasen über Natriumsulfat und engt unter vermindertem Druck ein. Man erhält 1000 mg eines Produktes, das gemäß Gaschromatogramm zu 75 % aus N-(2,2,2-Trifluor-1-methyl-ethyl)-N-methyl-carbaminsäure-ethylester besteht. Die Ausbeute errechnet sich danach zu 34,86 %.

5

Verfahren (g), zweite Stufe:

10

Ein Gemisch aus 1000 mg N-(2,2,2-Trifluor-1-methyl-ethyl)-N-methyl-carbamin-säure-ethylester, 20 ml Ethanol und 20 ml Wasser wird mit 1070 mg pulverisiertem Kaliumhydroxid versetzt und 66 Stunden bei 40°C gerührt. Danach wird das Reaktionsgemisch mit Wasser verdünnt und dreimal mit je 20 ml eines Gemisches extrahiert, das zu gleichen Teilen aus Methylenchlorid und Diethylether besteht. Die vereinigten organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und dann bei Raumtemperatur unter leicht vermindertem Druck eingeengt. Die erhaltene Lösung wird unter Eiskühlung mit etherischer Salzsäure versetzt und 60 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach dem Einengen unter vermindertem Druck erhält man 280 mg an N-(2,2,2-Trifluor-1-methyl-ethyl)-N-methylamin-hydrochlorid. Die Ausbeute errechnet sich danach zu 34 % der Theorie.

20

15

Beispiel 823

Verfahren (h):

25

600 mg N(1-Trifluormethyl-2-propen)-carbaminsäurebenzylester werden in 8,0 ml 16 %iger Salzsäure für 1,5 Stunden unter Rückfluss erhitzt. Nach dem Abkühlen auf 20°C wird zweimal mit je 20 ml Diethylether extrahiert.

Die verbleibende wässrige Phase wird unter vermindertem Druck zur Trockne eingeengt und dreimal mit je 10 ml Methanol versetzt. Nach Entfernen des Methanols unter vermindertem Druck werden 310 mg an (1-Trifluormethyl-prop-2-en)-amin-hydrochlorid isoliert. Die Ausbeute errechnet sich danach zu 82,9 % der Theorie.

10

Nach den zuvor angegebenen Methoden lassen sich auch die in den folgenden Tabellen angegebenen Carbamate herstellen.

Tabelle 2

15

$$\begin{array}{c}
O \\
II \\
C - OC_2H_5
\end{array}$$

$$OCH_3$$
(X)

Beispiel-Nr.	Verb	R ⁷	logP
	Nr.		
824	X-2	CH ₃ -CH-CH ₂ -CH ₃	2,38
825	X-3	CH ₂ CCH ₂ CH ₃	2,06

- 123 -

Tabelle 3

$$CH_3$$
 CH_5 CH_5 CH_5 CH_5

Beispiel-Nr.	Verb	R ⁷	Physikalische Konst.
826	XII-2	CH2	-

5

Tabelle 4

$$CF_3$$
— $CH-N$
 CH_3
 CH_3
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5
 CH_5

Beispiel-Nr.	VerbNr.	R ⁸	Physikalische Konst.	
827	XV-2	-C ₂ H ₅	¹ H-NMR (400 MHz, CD ₃ CN):	
			δ (ppm) = 1,13 (t, <u>CH</u> ₃ CH ₂ N), 1,21	
	ļ		(t, <u>CH</u> ₃ CHCF ₃), 1,23 (t, <u>CH</u> ₃ CH ₂ O),	
			3,20 (m, <u>CH</u> ₂ N, <u>CH</u> CF ₃), 4,1 (q,	
			CH ₃ <u>CH</u> ₂ O).	

10

Nach den zuvor angegebenen Methoden lassen sich auch die in der folgenden Tabelle aufgeführten Amine herstellen.

Tabelle 5

$$HN \stackrel{R^1}{\underset{R^2}{\nearrow}}$$
 (III)

Beispiel-	Verb	R ¹	R ²	Physikal. Konst.
Nr.	Nr.			
828	III-5	CH ₃ —CH—CH ₂ —	-OCH ₃	¹ H-NMR (400 MHz, CD ₃ CN):
	j	ĊН ₃		δ (ppm) = 1,03 (d, <u>CH</u> ₃) ₂ CH),
			ļ	3,06 (d, <u>CH</u> ₂), 3,28 (b,
			;	(CH ₃) ₂ <u>CH</u>), 4,01 (s, OCH ₃)
829	III-6	CH ₂ -C-CH ₂	-OCH ₃	¹ H-NMR (400 MHz, DMSO):
		ĊH₃ ˙		δ (ppm) = 1,76 (s,
			;	<u>CH</u> ₃ (CCH ₂)CH ₂), 3,29 (b, NH,
				CH ₃ (CCH ₂) <u>CH</u> ₂ , OCH ₃), 7,89,
				5,02 (2 s, CH ₃ (CC <u>H</u> ₂)CH ₂).
830	III-7	CH ₂ C-CH ₂		
		ĊH ₃		
831	III-8	CF ₃ -CH-	-C ₂ H ₅	¹ H-NMR (400 MHz, DMSO):
		ĊH₃		δ (ppm) = 1,06 (m, <u>CH</u> ₃ CH ₂ N,
				$\underline{\text{CH}_3\text{CHCF}_3}$), 3,20 (m, $\underline{\text{CH}_2\text{N}}$),
				4,1 (m, C <u>H</u> CF ₃).

Die in den Beispielen 828 bis 831 aufgeführten Amine wurden jeweils in Form ihrer Hydrochloride isoliert und charakterisiert.

Beispiel 832

$$\begin{array}{c|c} F & OH \\ \hline & N & N \\ \hline & N & CF_3 \end{array} \qquad (V-1)$$

10,1 g (38,5 mmol) 2-(2,4,6-trifluor-phenyl)malonsäuredimethylester und 5,85 g (38,5 mmol) 5-Trifluormethyl-1H-[1,2,4]triazol-3-ylamin werden in 10,1 ml Tri-n-Butylamin 6 Stunden auf 180°C erhitzt, wobei entstehendes Methanol abdestilliert wird. Das Tri-n-Butylamin wird unter stark vermindertem Druck abdestilliert. Man erhält 17,8 g rohes 2-Trifluormethyl-6-(2,4,6-trifluor-phenyl)-[1,2,4]triazolo[1,5-a]-pyrimidin-5,7-diol, das ohne Reinigung weiter umgesetzt wird.

HPLC: logP = 0.81

WO 02/088126

PCT/EP02/04287

- 126 -

Beispiel A

Puccinia-Test (Weizen) / protektiv

5 Lösungsmittel:

10

15

20

25

25 Gewichtsteile N,N-Dimethylacetamid

Emulgator:

0,6 Gewichtsteile Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht. Nach Antrocknen des Spritzbelages werden die Pflanzen mit einer Konidiensuspension von Puccinia recondita besprüht. Die Pflanzen verbleiben 48 Stunden bei 20°C und 100 % relativer Luftfeuchtigkeit in einer Inkubationskabine.

Die Pflanzen werden dann in einem Gewächshaus bei einer Temperatur von ca. 20°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von 80 % aufgestellt, um die Entwicklung von Rostpusteln zu begünstigen.

10 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

Wirkstoffe, Aufwandmengen und Versuchsergebnisse gehen aus der folgenden Tabelle hervor.

- 127 -

Tabelle A

Puccinia-Test (Weizen) / protektiv

Wirkstoff		Aufwandmenge an	Wirkungsgrad
		Wirkstoff in g/ha	in %
Erfindungsgemäß			
	Chiral		
F F F F F F F F F F F F F F F F F F F	(3)	500	100

- 128 -

Beispiel B

Podosphaera-Test (Apfel) / protektiv

Lösungsmittel: 5

15

25

24,5 Gewichtsteile Aceton

24,5 Gewichtsteile Dimethylacetamid

Emulgator:

1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator 10 und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht. Nach Antrocknen des Spritzbelages werden die Pflanzen mit einer wässrigen Sporensuspension des Apfelmehltauerreegers Podosphaera leucotricha inokuliert. Die Pflanzen werden dann im Gewächshaus bei ca. 23°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 70 % aufgestellt.

10 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein 20 Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

Wirkstoffe, Aufwandmengen und Versuchsergebnisse gehen aus der folgenden Tabelle hervor.

- 129 -

Tabelle B
Podosphaera-Test (Apfel) / protektiv

Wirkstoff		Aufwandmenge an	Wirkungsgrad
		Wirkstoff in g/ha	in %
Erfindungsgemäß			
F HN CF ₃ CF ₃ CF ₃	(7)	100	100
F CI N N F F	(8)	100	100

- 130 -

Beispiel C

10

15

20

Spaerotheca-Test (Gurke) / protektiv

5 Lösungsmittel: 49 Gewichtsteile N,N-Dimethylformamid

Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit bespritzt man junge Gurkenpflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge. 1 Tag nach der Behandlung werden die Pflanzen mit einer Sporensuspension von Sphaerotheca fuliginea inokuliert. Anschließend werden die Pflanzen in einem Gewächshaus bei 70 % relativer Luftfeuchtigkeit und einer Temperatur von 23°C aufgestellt.

7 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

Wirkstoffe, Aufwandmengen und Versuchsergebnisse gehen aus der folgenden Tabelle hervor.

Tabelle C
Spaerotheca-Test (Gurke) / protektiv

Wirkstoff	Aufwandmenge an	Wirkungsgrad
	Wirkstoff in g/ha	in %
7 6 1 10		
Erfindungsgemäß:		
Chiral		
F——F		
F HN "CH3		
	750	93
F CINN N		
F (3)		
Chiral ÇH₃		
F	1	}
HN CF ₃	750	93
F CI N N		
Cu	·	
(4)		<u></u>
F. a F a CF		
F HN CF3		
NN		
CF ₃	750	100
$\begin{array}{c c} F & & & & & & & & & & & & & & & & & & $		
(7)		L

Wirkstoff	Aufwandmenge an	Wirkungsgrad
	Wirkstoff in g/ha	in %
F HN CF ₃ F CI N N F F (8)	750	100

5

10

15

20

Patentansprüche

1. Triazolopyrimidine der Formel

in welcher

 R^1 für Amino, Hydroxy, für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Alkinyl, gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl, gegebenenfalls substituiertes Alkoxy, gegebenenfalls substituiertes Alkenyloxy, gegebenenfalls substituiertes Alkinyloxy, gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyloxy, gegebenenfalls substituiertes Alkylamino, gegebenenfalls substituiertes Dialkylamino, gegebenenfalls substituiertes Alkenylamino, gegebenenfalls substituiertes Alkinylamino, gege-Cycloalkylamino, gegebenenfalls benenfalls substituiertes substituiertes N-Cycloalkyl-N-alkyl-amino, gegebenenfalls substituiertes Alkylidenamino, gegebenenfalls substituiertes Phenyl, gegebenenfalls substituiertes Heterocyclyl oder für einen Rest der Formel -S-R⁵ steht, worin

R⁵ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Alkinyl oder gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl steht,

R² für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Alkinyl oder gegebenenfalls substituiertes Alkinyl oder gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl steht,

5 oder

10

R¹ und R² gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, für einen gegebenenfalls substituierten heterocyclischen Ring stehen,

- R³ für gegebenenfalls einfach bis vierfach substituiertes Aryl steht,
 - R⁴ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl steht und
- 15 X für Halogen steht,

sowie Säure-Additionssalze von denjenigen Verbindungen der Formel (I), in denen

- 20 R¹ für Amino steht.
 - 2. Verfahren zur Herstellung von Triazolopyrimidinen der Formel (I) gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man
- 25 a) Dihalogen-triazolopyrimidine der Formel

$$R^3$$
 N
 N
 R^4
(II)

- 135 -

in welcher

R³, R⁴ und X die oben angegebenen Bedeutungen haben und

Y¹ für Halogen steht,

mit Aminen der Formel

$$R^{1}$$
 N
 R^{2}
 I
 H
(III)

in welcher

5

15

20

R¹ und R² die oben angegebenen Bedeutungen haben,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säureakzeptors umsetzt,

oder

b) Triazolopyrimidine der Formel

 R^3 N N R^4 (Ia)

in welcher

R², R³, R⁴ und X die oben angegebenen Bedeutungen haben,

WO 02/088126

mit Sulfensäurehalogeniden der Formel

 $Y^{2}-S-R^{5}$ (IV),

in welcher

5

- ${\tt R}^{\tt 5}$ die oben angegebenen Bedeutungen hat und
- Y² für Halogen steht,
- gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säureakzeptors umsetzt,

und gegebenenfalls an die so erhaltenen Verbindungen der Formel (I), in denen

15

R¹ für Amino steht,

eine Säure addiert.

- Mittel zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einem Triazolopyrimidin der Formel (I) gemäß Anspruch 1 bzw. an einem Säureadditions-Salz davon neben Streckmitteln und/oder oberflächenaktiven Stoffen.
- Verwendung von Triazolopyrimidinen der Formel (I) gemäß Anspruch 1 bzw. von deren Säureadditions-Salzen zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen.
- 5. Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen, dadurch gekennzeichnet, dass man Triazolopyrimidine der Formel (I) gemäß Anspruch

1 bzw. deren Säureadditions-Salze auf die unerwünschten Mikroorganismen und/oder deren Lebensraum ausbringt.

- Verfahren zur Herstellung von Mitteln zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen, dadurch gekennzeichnet, dass man Triazolopyrimidine der Formel (I) gemäß Anspruch 1 bzw. deren Säureadditions-Salze mit Streckmitteln und/oder oberflächenaktiven Stoffen vermischt.
 - 7. Dihalogen-triazolopyrimidine der Formel

$$R^3$$
 N
 N
 R^4
(II)

10

in welcher

- R³, R⁴ und X die oben angegebenen Bedeutungen haben und
- 15 Y¹ für Halogen steht.
 - 8. Verfahren zur Herstellung von Dihalogen-triazolopyrimidinen der Formel (II) gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass man
- 20
- (c) Dihydroxy-triazolopyrimidine der Formel

$$R^3$$
 N
 N
 R^4
 (V)

in welcher

R³ und R⁴ die oben angegebenen Bedeutungen haben,

mit Halogenierungsmitteln, gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt.

9. Dihydroxy-triazolopyrimidine der Formel

$$R^3$$
 N
 N
 R^4
 (V)

in welcher

5

15

R³ und R⁴ die oben angegebenen Bedeutungen haben.

- 10. Verfahren zur Herstellung von Dihydroxy-triazolopyrimidinen der Formel (V) gemäß Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass man
 - d) Arylmalonester der Formel

$$R^3$$
COOR⁶
(VI)

in welcher

5

R³ die oben angegebenen Bedeutungen hat und

R⁶ für Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen steht,

mit Aminotriazolen der Formel

$$H_2N$$
 N
 R^4
(VII)

in welcher

10 R⁴ die oben angegebenen Bedeutungen hat,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels umsetzt.

15 11. Amine der Formel (IIIa),

$$\begin{array}{ccc} & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$$

in welcher

 $-CH_2$ $-CH_2$ $-CH_2$ $-CH_3$ steht.

12. Verfahren zur Herstellung von Aminen der Formel (IIIa) gemäß Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass man

e) in einer ersten Stufe N-Methoxycarbaminsäure-ethylester der Formel (VIII)

mit Halogenverbindungen der Formel (IX),

$$R^7 - X^1$$
 (IX)

in welcher

R⁷ die oben angegebenen Bedeutungen hat und

X1 für Brom oder Iod steht,

in Gegenwart einer Base und in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt und die entstehenden Carbamate der Formel (X),

$$R^7-N$$

$$C-OC_2H_5$$

$$OCH_3$$
(X)

in welcher

R⁷ die oben angegebenen Bedeutungen hat,

in einer zweiten Stufe mit Kaliumhydroxid in Gegenwart von Ethanol und Wasser umsetzt.

15

20

13. Amine der Formel (IIIb),

$$HN \stackrel{\mathsf{OR}^7}{\underset{\mathsf{CH}_3}{\longleftarrow}} (IIIb)$$

5 in welcher

$$R^7$$
 für Isobutyl, 2-Methoxyethyl oder für CH_3 steht.

- 14. Verfahren zur Herstellung von Aminen der Formel (IIIb) gemäß Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, dass man
- f) in einer ersten Stufe N-Hydroxy-N-methyl-carbaminsäure-ethylester der Formel (XI)

$$CH_3$$
 OH CH_5 CH_5 CH_3 OH

mit Halogenverbindungen der Formel (IX),

$$R^7$$
— X^1 (IX)

in welcher

R⁷ und X¹ die oben angegebenen Bedeutungen haben,

in Gegenwart einer Base und in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt und die entstehenden Carbamate der Formel (XII),

20

10

$$CH_{3}-N$$

$$CR^{7}$$

$$CXII)$$

in welcher

R⁷ die oben angegebenen Bedeutungen hat,

5

in einer zweiten Stufe mit Kaliumhydroxid in Gegenwart von Ethanol und Wasser umsetzt.

15. Trifluorisopropylamine der Formel (IIIc),

10

$$CF_3$$
— CH — NH — R^8
 CH_3
(IIIc)

in welcher

R8 für Methyl, Ethyl oder Propyl steht.

15

- 16. Verfahren zur Herstellung von Trifluorisopropylaminen der Formel (IIIc) gemäß Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, dass man
- g) in einer ersten Stufe N-Trifluorisopropyl-carbaminsäure-ethylester der Formel (XIII)

$$\begin{array}{c} \text{CF}_{3}\text{--CH---NH}\text{--C--OC}_{2}\text{H}_{5} \\ \text{CH}_{3} \end{array} \tag{XIII}$$

mit Halogenverbindungen der Formel (XIV),

- 143 -

$$R^8$$
— X^1 (XIV)

in welcher

5 R⁸ und X¹ die oben angegebenen Bedeutungen haben,

in Gegenwart einer Base und in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt und die entstehenden Carbamate der Formel (XV),

$$CF_{3} - CH - N R^{8}$$

$$(XV)$$

in welcher

10

20

R8 die oben angegebenen Bedeutungen hat,

in einer zweiten Stufe mit Kaliumhydroxid in Gegenwart von Ethanol und Wasser umsetzt.

17. 3-Trifluor-methyl-3-amino-propen der Formel (III-4)

$$H_2C = CH - CH - NH_2$$
 CF_3
(III-4).

Verfahren zur Herstellung von 3-Trifluormethyl-3-amino-propen der Formel
 (III-4) gemäß Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, dass man

25 h) das Carbamat der Formel (XVI)

$$CH_{2}-CH-CH-NH-C-O-CH_{2}$$

$$CF_{3}$$
(XVI)

mit wässriger Salzsäure umsetzt.

19. Carbamate der Formel (X),

$$\begin{array}{c}
O \\
II \\
C - OC_2H_5
\end{array}$$
 OCH_3
 (X)

in welcher

5

$$R^7$$
 für Isobutyl, 2-Methoxyethyl oder für $-CH_2$ CH_2 steht. CH_3

20. Carbamate der Formel (XII),

$$CH_3$$
— N
 $C-OC_2H_5$
 CR^7
(XII)

10

15

in welcher

$$R^7$$
 für Isobutyl, 2-Methoxyethyl oder für $--CH_2$ CH_2 CH_3 steht.

21. Carbamate der Formel (XIII),

in welcher

R⁸ für Methyl, Ethyl oder Propyl steht.

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07D487/04 A01N43/90

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) $IPC\ 7\ CO7D\ A01N$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of ti	ne relevant passages	Relevant to claim No.
Jaiogory			Tiolovalitio diality ito.
X	EP 0 834 513 A (AMERICAN CYANA 8 April 1998 (1998-04-08) claim 1	1-21	
Y	WERMUTH ET AL: "The Practise Chemistry" , PRACTICE OF MEDIC CHEMISTRY, XX, XX, PAGE(S) 203 XP002190259 the whole document	INAL	1-21
Υ _	EP 0 550 113 A (SHELL INT RESE 7 July 1993 (1993-07-07) claim 1	ARCH)	1–21
Υ	EP 0 613 900 A (SHELL INT RESE 7 September 1994 (1994-09-07) claim 1	ARCH)	1-21
		-/ 	
X Furti	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
"A" docume consid "E" earlier of filing d "L" docume which citation "O" docume other r	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international late ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another no or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but nan the priority date claimed	 "T" later document published after the interprinciple or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvious in the art. "&" document member of the same patent 	the application but early underlying the claimed invention to considered to curnent is taken alone claimed invention ventive step when the one other such docuus to a person skilled
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	arch report
2	7 August 2002	03/09/2002	
Name and r	nalling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Authorized officer	

Category °	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Delevent to slate (1)
riegory	onation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	FR 2 784 991 A (AMERICAN CYANAMID CO) 28 April 2000 (2000-04-28) claim 1	. 1-21
	FR 2 765 875 A (AMERICAN CYANAMID CO) 15 January 1999 (1999-01-15) claim 1	1-21
	GB 2 355 261 A (AMERICAN CYANAMID CO) 18 April 2001 (2001-04-18) claim 1	1-21
(WO 98 46607 A (AMERICAN CYANAMID CO) 22 October 1998 (1998–10–22) claim 1	1-21
Y	WO 98 46608 A (AMERICAN CYANAMID CO) 22 October 1998 (1998–10–22) claim 1	1-21
A	US 5 612 345 A (BECHER HEINZ-MANFRED ET AL) 18 March 1997 (1997-03-18) claim 1	7,8
A	US 5 854 252 A (PEES KLAUS-JURGEN ET AL) 29 December 1998 (1998-12-29) claim 1	7,8
A	WO 00 09508 A (BAYER AGROCHEM KK ;SAWADA HARUKO (JP); ISHIKAWA KOICHI (JP); KINBA) 24 February 2000 (2000-02-24) claim 1	7,8
	•	
:		
i		

			PCI/EP	02/04287
Patent document cited in search report	Publication date	Patent far member(Publication date
EP 0834513	A 08-04-1998	AT 221 EP 0834 JP 10152	663 A 069 T 513 A2 489 A 561 A	06-10-1998 15-08-2002 08-04-1998 09-06-1998 12-10-1999
EP 0550113	A 07-07-1993	EP 0782 GR 3033 AT 159 AT 192 AU 667 AU 3043 BR 9205 CA 2086 CN 1075 CN 1141 DE 69222 DE 69222 DE 69230 DE 69230 DE 69230 DK 7829 ES 2108 ES 2108 ES 2147 GR 30259 HK 1010 HU 217 IL 1042 JP 52712 NZ 2459 PL 297 PL 1715 PT 7829 RU 20895	154 T 204 B2 592 A 172 A 404 A1 144 A ,B 146 D1 746 T2 977 T2 113 T3 997 T2 113 T3 997 T3 105 A1 349 B 244 A 581 A 160 A1 579 T 552 C1 563 A1 996 A	07-07-1993 09-07-1997 30-11-2000 15-11-1997 15-05-2000 14-03-1996 01-07-1993 06-07-1993 01-07-1993 11-08-1997 20-11-1997 12-02-1998 31-05-2000 09-02-1998 07-08-2000 09-02-1998 07-08-2000 01-01-1998 01-09-2000 30-04-1998 23-06-2000 28-01-2000 13-07-1997 19-10-1993 26-07-1995 06-09-1993 30-05-1997 29-09-2000 10-09-1997 17-04-1998 14-01-1997 28-07-1993
EP 0613900	A 07-09-1994	AT 1530 AU 6722 AU 56332 BG 616 BG 986 BR 94008 CA 21169 CN 10944 DE 694031 DE 694031 DE 694031 DK 6139 ES 21014 GR 30235 HK 10010 HU 686 IL 1087 JP 70028	547 B1 537 A 508 A 946 A1 107 A 119 D1 119 T2 900 T3 129 T3 129 T3 154 A1 150 A2	07-09-1994 15-05-1997 26-09-1996 08-09-1994 27-02-1998 31-01-1995 01-11-1994 05-09-1994 02-11-1994 19-06-1997 28-08-1997 23-06-1997 01-07-1997 29-08-1997 29-08-1997 29-05-1998 29-05-1995 18-03-1997 06-01-1995 27-04-1995

PCT/EP 02/04287

Patent desument		,		1.01/El	02/04287
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0613900	A		OA RO RU SG US ZA	9891 A 112869 B1 2126408 C1 48897 A1 5756509 A 9401484 A	15-09-1994 30-01-1998 20-02-1999 18-05-1998 26-05-1998 10-11-1994
FR 2784991	A	28-04-2000	FR	2784991 A1	28-04-2000
FR 2765875	A	15-01-1999	FR JP	2765875 A1 11035581 A	15-01-1999 09-02-1999
GB 2355261	Α	18-04-2001	NONE		
WO 9846607	A	22-10-1998	AT AU DE DE DK EP ES PT WO ZA	202779 T 6576898 A 69801048 D1 69801048 T2 975634 T3 0975634 A1 2160408 T3 975634 T 9846607 A1 9803055 A	15-07-2001 11-11-1998 09-08-2001 14-03-2002 24-09-2001 02-02-2000 01-11-2001 28-12-2001 22-10-1998 11-10-1999
WO 9846608	A	22-10-1998	AU AU BG BR CN EE EP HU JP NO NZ PL SK TW WO ZA	735730 B2 6867198 A 103805 A 9808531 A 1257502 T 9900486 A 0975635 A1 0001993 A2 2001520650 T 994973 A 500143 A 336164 A1 141499 A3 9902552 T2 460476 B 9846608 A1 9803054 A	12-07-2001 11-11-1998 30-06-2000 23-05-2000 21-06-2000 15-06-2000 02-02-2000 28-10-2001 13-10-1999 29-06-2001 05-06-2000 11-09-2001 22-05-2000 21-10-2001 22-10-1998 11-10-1999
US 5612345	A	18-03-1997	NONE		
US 5854252	A		AT AU BR CA CN CZ DE DK WO EP HK HU	159722 T 690899 B2 6258094 A 9405988 A 2157293 A1 1119015 A ,B 9502233 A3 69406538 D1 699200 T3 9420501 A1 0699200 A1 1004332 A1 73163 A2	15-11-1997 07-05-1998 26-09-1994 26-12-1995 15-09-1994 20-03-1996 17-01-1996 04-12-1997 20-07-1998 15-09-1994 06-03-1996 20-11-1998 28-06-1996

Information on patent family members

International Application No PCT/EP 02/04287

Patent degument	Patent document				101/21 02/0428/		
cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date	
US 5854252	Α		IL JP NZ PL RU SG SK ZA	108747 8507505 262729 310467 2130459 48860 106895 9401485	T A A1 C1 A1 A3	12-03-1999 13-08-1996 26-01-1996 11-12-1995 20-05-1999 18-05-1998 05-06-1996 10-11-1994	
WO 0009508	A 	24-02-2000	JP AU WO	2000119274 5061099 0009508	Α	25-04-2000 06-03-2000 24-02-2000	

TPK 7 C07D487/04 A01N43/90

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

RECHERCHIERTE GEBIETE

Becherchleder Mindeslprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)
Recherchleder Mindeslprüfstoff (Klassifikationssymbole) IPK CO7D A01N

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data

C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	EP 0 834 513 A (AMERICAN CYANAMID CO) 8. April 1998 (1998-04-08) Anspruch 1	1-21
Y	WERMUTH ET AL: "The Practise of Medicina? Chemistry", PRACTICE OF MEDICINAL CHEMISTRY, XX, XX, PAGE(S) 203-237 XP002190259 das ganze Dokument	1-21
Y	EP 0 550 113 A (SHELL INT RESEARCH) 7. Juli 1993 (1993-07-07) Anspruch 1	1-21
Y	EP 0 613 900 A (SHELL INT RESEARCH) 7. September 1994 (1994-09-07) Anspruch 1	1-21
	- -/	
X Weiter	re Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu X Siehe Anhang Patentfamilie	

I	Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :
	A veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
	e alteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
	veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch mystelber

Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

ausgewinn; Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

27. August 2002

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2

NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016

03/09/2002

Siehe Anhang Patentfamilie

Bevollmächtigter Bediensteter

Baston, E

Formhlatt PCT/194/210 (Rlatt 2) (. Inili 1992)

entnehmen

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 02/04287

Kalegorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden T	eile Betr. Anspruch Nr.
		Detr. Anspruch Nr.
Y	FR 2 784 991 A (AMERICAN CYANAMID CO) 28. April 2000 (2000-04-28) Anspruch 1	1-21
Y	FR 2 765 875 A (AMERICAN CYANAMID CO) 15. Januar 1999 (1999-01-15) Anspruch 1	1-21
Y	GB 2 355 261 A (AMERICAN CYANAMID CO) 18. April 2001 (2001-04-18) Anspruch 1	1-21
Y	WO 98 46607 A (AMERICAN CYANAMID CO) 22. Oktober 1998 (1998-10-22) Anspruch 1	1-21
Y	WO 98 46608 A (AMERICAN CYANAMID CO) 22. Oktober 1998 (1998-10-22) Anspruch 1	1-21
A	US 5 612 345 A (BECHER HEINZ-MANFRED ET AL) 18. März 1997 (1997-03-18) Anspruch 1	7,8
A	US 5 854 252 A (PEES KLAUS-JURGEN ET AL) 29. Dezember 1998 (1998-12-29) Anspruch 1	7,8
A	WO 00 09508 A (BAYER AGROCHEM KK ;SAWADA HARUKO (JP); ISHIKAWA KOICHI (JP); KINBA) 24. Februar 2000 (2000-02-24) Anspruch 1	7,8
	0 (Fortsetzung von Blatt 2) (.hull 1992)	

PCT/EP 02/04287

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0834513 A	08-04-1998	US AT EP JP US	5817663 A 221069 T 0834513 A2 10152489 A 5965561 A	06-10-1998 15-08-2002 08-04-1998 09-06-1998 12-10-1999
EP 0550113 A	07-07-1993	EP EP GR AT AU AU	0550113 A2 0782997 A2 3033916 T3 159256 T 192154 T 667204 B2 3043592 A	07-07-1993 09-07-1997 30-11-2000 15-11-1997 15-05-2000 14-03-1996 01-07-1993
		BR CA CN DE DE DE	9205172 A 2086404 A1 1075144 A ,B 1141119 A ,B 69222746 D1 69222746 T2 69230977 D1 69230977 T2	06-07-1993 01-07-1993 11-08-1993 29-01-1997 20-11-1997 12-02-1998 31-05-2000 09-11-2000
		DK DK ES GR HK HU IL	550113 T3 782997 T3 2108727 T3 2147411 T3 3025920 T3 1010105 A1 217349 B	09-02-1998 07-08-2000 01-01-1998 01-09-2000 30-04-1998 23-06-2000 28-01-2000
		JP NZ PL PL PT RU	104244 A 5271234 A 245581 A 297160 A1 171579 B1 782997 T 2089552 C1	13-07-1997 19-10-1993 26-07-1995 06-09-1993 30-05-1997 29-09-2000 10-09-1997
		SG US ZA	47563 A1 5593996 A 9210043 A	17-04-1998 14-01-1997 28-07-1993
EP 0613900 A	07-09-1994	EP AT AU AU BG BG	0613900 A1 153025 T 672267 B2 5633294 A 61647 B1 98637 A	07-09-1994 15-05-1997 26-09-1996 08-09-1994 27-02-1998 31-01-1995
		BR CA CN DE DE DK ES	9400808 A 2116946 A1 1094407 A 69403119 D1 69403119 T2 613900 T3 2101429 T3	01-11-1994 05-09-1994 02-11-1994 19-06-1997 28-08-1997 23-06-1997 01-07-1997
		GR HK HU IL JP NZ	3023587 T3 1001054 A1 68050 A2 108731 A 7002861 A 250955 A	29-08-1997 22-05-1998 29-05-1995 18-03-1997 06-01-1995 27-04-1995

							02/0428/
	echerchenbericht rtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP	0613900	Α		OA	9891	A	15-09-1994
		••		RO	112869		30-01-1998
				RU	2126408		20-02-1999
				SG	48897		
							18-05-1998
				US	5756509		26-05-1998
			د میں جات ہے۔ 🕶 ایس نہیں ہیں سے سبح برمین اسا انجا ہ	ZA	9401484	A 	10-11-1994
FR ———	2784991	Α	28-04-2000	FR	2784991	A1	28-04-2000
FR	2765875	Α	15-01-1999	FR	2765875		15-01-1999
				JP	11035581	Α	09-02-1999
GB	2355261	Α	18-04-2001	KEIN	IE		
WO	9846607	Α	22-10-1998	AT	202779	T	15-07-2001
				AU	6576898		11-11-1998
				DE	69801048		09-08-2001
				DE	69801048		14-03-2002
				DK	975634		
							24-09-2001
				EP	0975634		02-02-2000
				ES	2160408		01-11-2001
				PT	975634		28-12-2001
				WO	9846607		22-10-1998
				ZA	9803055	Α	11-10-1999
WO	9846608	A	22-10-1998	AU	735730	B2	12-07-2001
				ΑU	6867198	Α	11-11-1998
				BG	103805		30-06-2000
				BR	9808531		23-05-2000
				CN	1257502		21-06-2000
							15-06-2000
				EE	9900486		_
				EP	0975635		02-02-2000
				HU	0001993	-	28-10-2000
				JP	2001520650		30-10-2001
				NO	994973	Α	13-10-1999
				NZ	500143	Α	29-06-2001
				PL	336164		05-06-2000
				SK	141499		11-09-2001
				TR	9902552		22-05-2000
				TW	460476		21-10-2001
				WO	9846608		22-10-1998
				ZA	9803054		11-10-1998
US	5612345	Α	18-03-1997	KEIN	 IE		~~
	5854252	Α	29-12-1998	AT	159722	 Т	 15-11-1997
00	555 7L5L	, ,	1_ 1//0	AU	690899		07-05-1998
					しっしいごろ		
							26_00_1004
				AU	6258094	Α	26-09-1994
				AU Br	6258094 9405988	A A	26-12-1995
				AU BR CA	6258094 9405988 2157293	A A A1	26-12-1995 15-09-1994
				AU BR CA CN	6258094 9405988 2157293 1119015	A A A1 A ,B	26-12-1995 15-09-1994 20-03-1996
				AU BR CA	6258094 9405988 2157293	A A A1 A ,B	26-12-1995 15-09-1994
				AU BR CA CN CZ	6258094 9405988 2157293 1119015 9502233	A A1 A,B A3	26-12-1995 15-09-1994 20-03-1996 17-01-1996
				AU BR CA CN CZ DE	6258094 9405988 2157293 1119015 9502233 69406538	A A1 A,B A3 D1	26-12-1995 15-09-1994 20-03-1996 17-01-1996 04-12-1997
				AU BR CA CN CZ DE DK	6258094 9405988 2157293 1119015 9502233 69406538 699200	A A1 A ,B A3 D1 T3	26-12-1995 15-09-1994 20-03-1996 17-01-1996 04-12-1997 20-07-1998
				AU BR CA CN CZ DE DK WO	6258094 9405988 2157293 1119015 9502233 69406538 699200 9420501	A A1 A , B A3 D1 T3 A1	26-12-1995 15-09-1994 20-03-1996 17-01-1996 04-12-1997 20-07-1998 15-09-1994
				AU BR CA CN CZ DE DK WO EP	6258094 9405988 2157293 1119015 9502233 69406538 699200 9420501 0699200	A A1 A ,B A3 D1 T3 A1 A1	26-12-1995 15-09-1994 20-03-1996 17-01-1996 04-12-1997 20-07-1998 15-09-1994 06-03-1996
				AU BR CA CN CZ DE DK WO	6258094 9405988 2157293 1119015 9502233 69406538 699200 9420501	A A1 A , B A3 D1 T3 A1 A1	26-12-1995 15-09-1994 20-03-1996 17-01-1996 04-12-1997 20-07-1998 15-09-1994

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 02/04287

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamille			Datum der Veröffentlichung	
US	5854252			IL JP NZ PL RU SG SK ZA	108747 8507505 262729 310467 2130459 48860 106895 9401485	T A A1 C1 A1 A3	12-03-1999 13-08-1996 26-01-1996 11-12-1995 20-05-1999 18-05-1998 05-06-1996 10-11-1994
WO	0009508	А	24-02-2000	JP AU WO	2000119274 5061099 0009508	A	25-04-2000 06-03-2000 24-02-2000